(19) **日本国特許庁(JP)**

(12) 公表特許公報(A) (11)特許出願公表番号

特表2006-507355 (P2006-507355A)

(43) 公表日 平成18年3月2日(2006.3.2)

(51) Int.Cl. CO7D 239/22 A61K 31/506 A61K 31/506 A61K 31/507 A61P 9/00	(2006.01) A 6 1 K (2006.01) A 6 1 K 7 (2006.01) A 6 1 K (2006.01) A 6 1 P	31/506	テーマコード (参考) 4CO63 4CO86 (全 82 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号	特願2004-571738 (P2004-571738)	(71) 出願人 503412148	
(86) (22) 出願日	平成15年8月28日 (2003.8.28)	, i	レスケア・アクチェンゲゼル
(85) 翻訳文提出日	平成17年5月9日 (2005.5.9)	シャフト	
	PCT/EP2003/009525		lealthCare AG
(87) 国際公開番号	W02004/024700	ドイツ連邦共和	個51368レーフエルク
(87) 国際公開日	平成16年3月25日 (2004.3.25)	ーゼン	
(31) 優先権主張番号	0220962.5	(74) 代理人 100062144	
(32) 優先日	平成14年9月10日 (2002.9.10)	弁理士 青山	葆
(33) 優先権主張国	英国 (GB)	(74) 代理人 100067035	
(31) 優先権主張番号	0226609.6	弁理士 岩崎	光隆
(32) 優先日	平成14年11月14日 (2002.11.14)	(74)代理人 100064610	
(33) 優先權主張国	英国 (GB)	弁理士 中嶋	正二
(31) 優先権主張番号	• •	(74) 代理人 100072730	
(32) 優先日	平成15年7月7日 (2003.7.7)	弁理士 小島	一晃
(33) 優先權主張国	英国 (GB)	. == ••	
(-) 200	70— (3-)		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 急性および慢性炎症、虚血およびリモデリング過程に対する治療剤としてのピリミジノン誘導体

(57)【要約】

本発明は、新規なヘテロ環誘導体、その製造方法、および薬剤、特に、慢性閉塞性肺疾患 を治療するための薬剤としてその使用に関する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

一般式(I):

$$R^{1}$$
 A
 R^{4}
 A
 R^{5}
 N
 R^{6}
 R^{5}
 N
 R^{7}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{3}

[式中、

Aは、アリール環またはヘテロアリール環を表し、

 R^1 、 R^2 および R^3 は、互いに独立して、水素、ハロゲン、ニトロ、シアノ、 C_1 $-C_6$ - アルキル、ヒドロキシまたは C_1 $-C_6$ - アルキルおよび C_1 $-C_6$ - アルキルおよび C_1 $-C_6$ - アルコキシは、更に、ハロゲン、ヒドロキシおよび C_1 $-C_6$ - アルコキシから成る群から選択される 1 から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい)を表し、

 R^4 は、トリフルオロメチルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルキルカルボニル、 $C_1 - C_6$ ーアルコキシカルボニル、C₁ - C₆ - アルケノキシカルボニル、ヒドロキシカルボニル 、アミノカルボニル、モノーまたはジー C_1 $-C_4$ - アルキルアミノカルボニル、 C_6 -C , o - アリールアミノカルボニル、アリールカルボニル、ヘテロアリールカルボニル、 ヘテロシクリルカルボニル、ヘテロアリール、ヘテロシクリルまたはシアノ(前記におい て、C,-C。-アルキルカルボニル、C,-C。-アルコキシカルボニル、モノ-およ $\ddot{U}\ddot{U} - C_1 - C_4 - r \mu + \mu r ミノカルボニルは、<math> C_3 - C_8 - \nu \rho \mu + \mu$ 、ヒドロ キシ、C, -C, -アルコキシ、C, -C, -アルコキシカルボニル、ヒドロキシカルボ ニル、アミノカルボニル、モノーおよびジーC₁ - C₄ - アルキルアミノカルボニル、C ₄ - アルキルアミノ、シアノ、アミノ、モノーおよびジーC ₁ - C ₄ - アルキルアミノ、 ヘテロアリール、ヘテロシクリルおよびトリー (С1 - С6 - アルキル) - シリルから成 る群から選択される1から3個の同一または異なる基で更に置換されてもよく、そして、 前記において、ヘテロアリールカルボニル、ヘテロシクリルカルボニル、ヘテロアリール およびヘテロシクリルは、更にC」-C₄-アルキルで置換されてもよい)を表し、 R^{5} は、ハロゲン、ヒドロキシ、 C_{1} $-C_{6}$ - アルコキシ、 C_{1} - C_{6} - アルケノキシ、

または、

R⁵は、アミノを表し、

 10

20

. .

または、

R⁶は、式:

【化2】

(式中、

 R^{6} A は、水素および C_1 - C_6 - アルキルから成る群から選択され、そして、

nは、1または2の整数を表す)の部分を表し、

 R^7 は、ハロゲン、ニトロ、シアノ、 C_1-C_6-P ルキル、ヒドロキシまたは C_1-C_6 アルコキシ(前記において、 C_1-C_6-P ルキルおよび C_1-C_6-P ルコキシは、更に、ハロゲン、ヒドロキシおよび C_1-C_4-P ルコキシから成る群から選択される 1から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい)を表し、そして、

 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 、 Y^4 および Y^5 は、互いに独立して、C H または N を表し、ここで、この環は、O、I または 2 個の窒素原子を含む]の化合物およびその塩、水和物および/または溶媒和物、およびその互変異性体。

【請求項2】

Aは、アリール環またはヘテロアリール環を表し、

 R^1 、 R^2 および R^3 は、互いに独立して、水素、ハロゲン、ニトロ、シアノ、 C_1 $-C_6$ - アルキル、ヒドロキシまたは C_1 $-C_6$ - アルキルおよび C_1 - C_6 - アルキルおよび C_1 - C_6 - アルコキシは、更に、ハロゲン、ヒドロキシおよび C_1 - C_4 - アルコキシから成る群から選択される 1 から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい)を表し、

30

10

20

(C₁ - C₆ - アルキル) - シリルから成る群から選択される 1 から 3 個の同一または異なる基で更に置換されてもよい)を表し、

 R^{5} は、ハロゲン、ヒドロキシ、 $C_{1}-C_{6}-$ アルコキシ、 $C_{1}-C_{6}-$ アルケノキシ、 $C_{1}-C_{6}-$ アルキルチオ、アミノ、モノーおよびジー $C_{1}-C_{6}-$ アルキルアミノ、アリールアミノ、ヒドロキシカルボニル、 $C_{1}-C_{6}-$ アルコキシカルボニルおよび基-0-C $_{1}-$ C $_{4}-$ アルキルー0-C $_{1}-$ C $_{4}-$ アルキルから成る群から選択される 1 から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい $C_{1}-$ C $_{4}-$ アルキルを表すか、または、

10

20

30

40

50

R⁵は、アミノを表し、

 R^6 は、水素、 $C_1 - C_6 - P$ ルキル、ホルミル、アミノカルボニル、モノーまたはジー - С $_6$ - アルキルカルボニル、С $_1$ - С $_6$ - アルコキシカルボニル、N - (С $_1$ - С $_4$ -アルキルスルホニル) -アミノカルボニル、N-(C,-C,-アルキルスルホニル) -N-(C,-C,-アルキル)-アミノカルボニル、ヘテロアリール、ヘテロシクリル、 ヘテロアリールカルボニルまたはヘテロシクリルカルボニル(前記において、C」-C6 -アルキル、モノーおよびジー C_1 - C_4 - アルキルアミノカルボニル、 C_1 - C_6 - ア ルキルカルボニル、C₁-C₆-アルコキシカルボニル、ヘテロアリールおよびヘテロシ クリルは、アリール、ヘテロアリール、ヒドロキシ、C ₁ - C ₂ - アルコキシ、ヒドロキ シカルボニル、Ci-C6-アルコキシカルボニル、アミノカルボニル、モノーおよびジ $-C_1-C_4-$ アルキルアミノカルボニル、アミノ、モノーおよびジー C_1-C_4- アル $+ \mu r \leq J$, $C_1 - C_4 - r \mu + \mu h \mu \pi = \mu r \leq J$, $h = \mu - \mu = \mu + \mu$ -シリル、シアノ、モノーおよびジーC₁ - C₄ - アルキルアミノ - C₁ - C₄ - アルキ ルアミノカルボニル、C₁ - C₄ - アルコキシ- C₁ - C₄ - アルキルアミノカルボニル およびハロゲンから成る群から選択される1から3個の同一または異なる基で置換されて もよい)を表すか、

または、

R⁶は、式:

【化3】

(式中、

 R^{6} A は、水素および C_1 - C_6 - アルキルから成る群から選択され、そして、

nは、1または2の整数を表す)の部分を表し、

 R^7 は、ハロゲン、ニトロ、シアノ、 C_1-C_6- アルキル、ヒドロキシまたは C_1-C_6 アルコキシ(前記において、 C_1-C_6- アルキルおよび C_1-C_6- アルコキシは、更に、ハロゲン、ヒドロキシおよび C_1-C_4- アルコキシから成る群から選択される 1から 1 個の同一または異なる基で置換されてもよい)を表し、そして、

 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 、 Y^4 および Y^5 は、互いに独立して、C H または N を表し、ここで、この環は、O、1 または 2 個の窒素原子を含む、請求項 1 記載の一般式(I)の化合物。 【請求項 3 】

Aは、フェニル、ナフチルまたはピリジル環を表し、

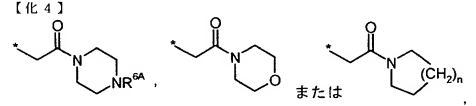
 R^{-1} 、 R^{-2} および R^{-3} は、互いに独立して、水素、フルオロ、クロロ、ブロモ、ニトロ、シアノ、メチル、エチル、トリフルオロメチルまたはトリフルオロメトキシを表し、 R^{-4} は、 C_{-1} - C_{-6} - P ν + ν +

キシカルボニル、アミノカルボニル、モノー C_1 ー C_4 ー P ルキルアミノカルボニルまたはシアノ(前記において、 C_1 ー C_6 ー P ルキルカルボニル、 C_1 ー C_6 ー P ルコキシカルボニル、およびモノー C_1 ー C_4 ー P ルキルアミノカルボニルは、 C_3 ー C_8 ー シクロアルキル、ヒドロキシ、 C_1 ー C_4 ー P ルコキシ、 C_1 ー C_4 ー P ルコキシ、P により、モノーまたはジー P によって、P によっと、P によっな、P によって、P によって、P によって、P によって、P によって、P によって、P によって、P によって、P によって

R⁵ は、メチルまたはエチルを表し、

または、

R⁶は、式:



(式中、

 R^{6A} は、水素および $C_1 - C_4 -$ アルキルから成る群から選択され、

そして、

nは、1または2の整数を表す)の部分を表し、

 R^{7} は、ハロゲン、ニトロ、シアノ、トリフルオロメチル、トリフルオロメトキシ、メチルまたはエチルを表し、

そして、

 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 、 Y^4 および Y^5 は、それぞれ、C H を表す、請求項 1 または 2 記載の一般式(I)の化合物。

【請求項4】

Aは、フェニルまたはピリジル環を表し、

 R^1 および R^3 は、それぞれ、水素を表し、

R²は、フルオロ、クロロ、ブロモ、ニトロまたはシアノを表し、

R⁵は、メチルを表し、

 R^6 は、水素、 C_1-C_4-P ルキル、モノーまたはジー C_1-C_4-P ルキルアミノカルボニル、 C_1-C_4-P ルキルカルボニルまたは C_1-C_4-P ルコキシカルボニル(前記において、 C_1-C_4-P ルキルおよび C_1-C_4-P ルコキシカルボニルは、ヘテロアリール、ヒドロキシ、 C_1-C_4-P ルコキシ、ヒドロキシカルボニル、アミノカルボニル、モノーおよびジー C_1-C_4-P ルキルアミノカルボニル、アミノ、モノーおよびジー C_1-C_4-P ルキルアミノから成る群から選択される基で置換されてもよい)を表すか、

10

20

30

または、

R ⁶ は、式:

[化5]

(式中、

R^{6A}は、水素およびメチルから成る群から選択される)の部分を表し、

R⁷ は、トリフルオロメチルまたはニトロを表し、

そして、

 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 、 Y^4 および Y^5 は、それぞれ、C H を表す、請求項 1 、 2 または 3 記載の一般式(I)の化合物。

【請求項5】

Aがフェニルまたはピリジルである、請求項1~4の少なくても一つに記載の一般式(I)の化合物。

【請求項6】

R¹が水素である、請求項1~5の少なくても一つに記載の一般式(I)の化合物。

【請求項7】

 R^2 がシアノである、請求項 $1 \sim 6$ の少なくても一つに記載の一般式(I) の化合物。

【請求項8】

 R^3 が水素である、請求項 $1 \sim 7$ の少なくても一つに記載の一般式 (I) の化合物。

【請求項9】

 R^4 が所望によりヒドロキシで置換される C_1 $-C_4$ - P ルコキシカルボニルであるか、または、 R^4 が C_1 - C_4 - P ルナルカルボニルである、請求項 1 \sim 8 の少なくてもっつに記載の一般式(I)の化合物。

【請求項10】

 R^{5} がメチルである、請求項 $1\sim9$ の少なくても一つに記載の一般式(I) の化合物。

【請求項11】

 R^6 が水素である、請求項 $1\sim10$ の少なくても一つに記載の一般式(I)の化合物。

【請求項12】

 R^{7} がトリフルオロメチルまたはニトロである、請求項 $1 \sim 1$ 1 の少なくても一つに記載の一般式 (I) の化合物。

【請求項13】

一般式 (I A) :

10

20

10

CF₃ (IA),

(式中、

Zは、CHまたはNを表し、そして、

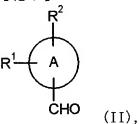
 R^{1} 、 R^{3} 、 R^{4} および R^{6} は、請求項 $1\sim1$ 2に示す意味を有する)の化合物。

【請求項14】

一般式(II):

【化7】

20



(式中、

A、R 1 および R 2 は請求項 1 \sim 1 3 に示す意味を有する)の化合物を、一般式(I I I):

30

【化8】

$$R^4$$
 R^5
 O
(III),

(式中、

 R^4 および R^5 は請求項 $1\sim 1$ 3 に示す意味を有する)の化合物および一般式(IV):

[化9]

$$\begin{array}{c}
NH_2 \\
HN O \\
Y_1^1 & Y^5 \\
Y_2^2 & Y^3 & Y^4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^3 & (IV),
\end{array}$$

40

(式中、

 R^3 、 R^7 および Y^1 から Y^5 は請求項 $1\sim 1$ 3 に示す意味を有する) の化合物と、酸の存在下で三成分 / 一工程反応で縮合させるか、または順々に縮合させて、一般式(IB)

10

20

30

40

(式中、

 $A \times R^{-1}$ から $R^{-5} \times R^{-7}$ および Y^{-1} から Y^{-5} は請求項 $1 \sim 13$ に示す意味を有する)の化 合物を生成させ、所望により続いて一般式(IB)の化合物を一般式(V): (V).

 $R^{6} * - X$

(式中、

R⁶* は請求項1~13に示すR⁶の意味を有するが、ただし水素を意味しない、そして

Xはハロゲン、トシラート、メシラートまたはスルファートのような脱離基を表す)の化 合物と塩基の存在下で反応させることによる、請求項1~13に定義される一般式(Ⅰ) または(IA)、それぞれの化合物の合成方法。

【請求項15】

請求項1~13に定義される一般式(Ⅰ)または(ⅠA)の少なくても一つの化合物 と薬理学的に許容される賦形剤を含む組成物。

【請求項16】

急性および慢性炎症、虚血および/またはリモデリング過程を治療するための請求項1 5記載の組成物。

【請求項17】

請求項1~13に定義される一般式(I)または(IA)の化合物を慣用の補助剤とと もに適切な適用形態にすることを特徴とする請求項15および16記載の組成物の製造方 法。

【請求項18】

薬剤を製造するための請求項1~13に定義される一般式(Ⅰ)または(ⅠA)の化合 物の使用。

【請求項19】

急性および慢性炎症、虚血および/またはリモデリング過程を治療する薬剤を製造する ための請求項18記載の使用。

【請求項20】

過程が、慢性閉塞性肺疾患、急性冠症候群、急性心筋梗塞または心不全の形成である請 求項19記載の使用。

【請求項21】

好中球エラスターゼを阻害する量の請求項1~13のいずれかに記載の少なくても一つ の化合物を投与することによりヒトおよび動物の慢性閉塞性肺疾患、急性冠症候群、急性 心筋梗塞または心不全の形成を抑制する方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

本発明は、新規なヘテロ環誘導体、その製造方法、および薬剤、特に、慢性閉塞性肺疾患、急性冠症候群、急性心筋梗塞および心不全の形成(development)を治療するための薬剤としてその使用に関する。

[0002]

動脈、靭帯の一部、肺および心臓のような組織では、すべての蛋白質含有量のなかで、かなり大きい割合を占めている繊維性蛋白であるエラスチンは、加水分解されうるか、あるいは、エラスターゼとして分類される一群の選択された酵素によって破壊される。ヒトの好中球エラスターゼ(HNE)としても呼ばれているヒト白血球エラスターゼ(HLE、EC 3・4・21・37)は、グリコシル化された強塩基性のセリンプロテアーゼであり、ヒト多形核白血球(PMN)のアズール顆粒内に発見されている。HNEは、活性化されたPMNから放出され、急性および慢性炎症疾患の病因に因果関係をもって関与してきた。HNEは、エラスチンおよびコラーゲンを含む広範囲のマトリックス蛋白(matrix proteins)を分解する(degrading)ことができ、そして、結合組織でのこうした活動に加えて、HNEは、IL-8遺伝子発現のアップレグレーション(upregulation)、浮腫形成、粘液腺過形成(mucus gland hyperplasia)および粘液過分泌(mucus hypersecretion)を含む広範囲の炎症作用を有している。それは、また、たとえば、急性心筋梗塞後の心臓内で、または心不全の形成の間、コラーゲン構造を加水分解し、これに伴って、内皮細胞を損傷し、内皮に接着する好中球の血管外遊走を促進させ、接着プロセス自体に影響を与えることによって、組織損傷のメディエーターの役目を果たす。

[0003]

HNEが、影響を及ぼしていると信じられている肺疾患には、肺線維症、肺炎、急性呼吸窮迫症候群(ARDS)、喫煙によって引き起こされる気腫を含む肺気腫、慢性閉塞性肺疾患(COPD) および嚢胞性線維症が含まれる。心臓血管疾患の場合、HNEは、急性心筋梗塞後の心筋不全症に進行する虚血組織損傷の産生を増大させることおよび心不全の症状の形成(development of heart failure)の間におこるリモデリング(構造変化)過程(プロセス)(remodelling processes)に関与している。HNEは、また、好中球の関与が関係している関節リウマチ、アテローム硬化症、脳損傷、癌および関連する状態にも因果的に関与してきた。

[0004]

したがって、HLE活性のインヒビターは、多くの炎症性疾患、殊に慢性閉塞性肺疾患 [R.A.Stockley, 好中球とプロテアーゼ/アンチプロテアーゼ不均衡(Ne)utrophils and protease/antiprotease imba lance), Am. J. Respir. Crit. Care 160, S49-S52 (1999)]の治療に潜在的に有用でありうる。HLE活性のインヒビターは、また、 急性心筋症候群(acute myocardial syndrome)、不安定狭心症、急性心筋梗塞および冠動 脈バイパス術(CABG)の治療 [C. P. Tiefenbacher et エラスターゼを阻害すると、ラットの心臓での反復性虚血および心筋梗塞の後の心筋機能 を改善する(Inhibition of elastase improves function after repetitive ocardial emia and myocardial infarction in the heart), Eur. J. Physiol. 433, S563-S570 (1997); Dinerman et al., 不安定狭心症および急性心筋梗塞におけ る好中球エラスターゼ放出の増加(Increased neutrophil stase release in unstable angina pectori acute myocardial infarction), J. Coll. Cardiol. 15, 1559-1563 (1990)]、心不全の 形成の治療 [S. J. Gilbert et al., 犬拡張型心筋症におけるプロマト リックス メタロプロテイナーゼー 9 および好中球エラスターゼの発現の増加 (І п с г

30

40

20

eased expression of promatrix metalloproteinase—9 and neutrophil elastase in can ine dilated cardiomyopathy), Cardiov. Res. 34, S377—S383 (1997)] およびアテローム硬化症の治療 [Dollery et al., ヒトアテローム硬化症プラーク中の好中球エラスターゼ(Neutrophil elastase in human atherosclerotic plaque), Circulation 107, 2829—2836 (2003)] に潜在的に有用でありうる。

[0005]

5-xトキシカルボニル-1-7ェニル-6-xチル-4-(3-ニトロフェニル)-3, 4-ジヒドロピリミジン-2 (1H)-オンが、J. Heterocyclic Chem. 38, 1051 (2001) に記述されている。この化合物の薬理活性については言及されていない。

[0006]

本発明は、一般式(I):

【化1】

$$R^{1}$$
 A
 R^{4}
 A
 R^{5}
 N
 O
 Y_{1}^{1}
 Y_{2}^{5}
 Y_{3}^{7}
 Y_{4}^{7}
 Y_{4}^{7}
 Y_{1}^{7}
 Y_{2}^{7}
 Y_{3}^{7}
 Y_{4}^{7}
 Y_{4}^{7}
 Y_{1}^{7}
 Y_{1}^{7}
 Y_{2}^{7}
 Y_{3}^{7}
 Y_{4}^{7}
 Y_{4}^{7}

[式中、

Aは、アリール環またはヘテロアリール環を表し、

 R^1 、 R^2 および R^3 は、互いに独立して、水素、ハロゲン、ニトロ、シアノ、 C_1 $-C_6$ - アルキル、ヒドロキシまたは C_1 $-C_6$ - アルキルおよび C_1 $-C_6$ - アルキルおよび C_1 $-C_6$ - アルコキシは、更に、ハロゲン、ヒドロキシおよび C_1 $-C_4$ - アルコキシから成る群から選択される 1 から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい)を表し、

 R^4 は、トリフルオロメチルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルキルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_6 - R$ ルガニル、 $C_1 - C_6 - R$ ルガニル、 $C_1 - C_4 - P$ ルキルアミノカルボニル、 $C_1 - C_4 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_4 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_4 - P$ ルカルボニルは、 $C_3 - C_4 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_4 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_4 - P$ ルボニル、 $C_1 - C_4 - P$ ルボニル、 $C_1 - C_4 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_4 - P$ ルカルボニル $C_1 -$

30

20

10

50

置換されてもよく、そして、前記において、ヘテロアリールカルボニル、ヘテロシクリルカルボニル、ヘテロアリールおよびヘテロシクリルは、更に C₁ - C₄ - アルキルで置換されてもよい)を表し、

 R^{5} は、ハロゲン、ヒドロキシ、 $C_{1}-C_{6}-$ アルコキシ、 $C_{1}-C_{6}-$ アルケノキシ、 $C_{1}-C_{6}-$ アルキルチオ、アミノ、モノーおよびジー $C_{1}-C_{6}-$ アルキルアミノ、アリールアミノ、ヒドロキシカルボニル、 $C_{1}-C_{6}-$ アルコキシカルボニルおよび基-0-C $_{1}-$ C $_{4}-$ アルキル-O-C $_{1}-$ C $_{4}-$ アルキルから成る群から選択される 1 から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい $C_{1}-$ C $_{4}-$ アルキルを表すか、または、

R⁵は、アミノを表し、

 R^6 は、水素、 C_1 - C_6 - アルキル、ホルミル、アミノカルボニル、モノーまたはジー - C₆ - アルキルカルボニル、C₁ - C₆ - アルコキシカルボニル、N - (C₁ - C₂ -アルキルスルホニル) -アミノカルボニル、N-(C₁-C₄-アルキルスルホニル) -ヘテロアリールカルボニルまたはヘテロシクリルカルボニル(前記において、C」-С6 ーアルキル、モノーおよびジーC₁ - C₂ - アルキルアミノカルボニル、C₁ - C₆ - ア ルキルカルボニル、C, - C。- アルコキシカルボニル、ヘテロアリールおよびヘテロシ クリルは、アリール、ヘテロアリール、ヒドロキシ、C₁-C₄-アルコキシ、ヒドロキ シカルボニル、Ci-Ci-アルコキシカルボニル、アミノカルボニル、モノーおよびジ - C , - C , - アルキルアミノカルボニル、アミノ、モノーおよびジー C , - C , - アル キルアミノ、C, -C, -アルキルカルボニルアミノ、トリー(C, -C, -アルキル) -シリル、シアノ、N-(モノーおよびジーC₁-C₄-アルキルアミノーC₁-C₄-アルキル) -アミノカルボニル、 $N-(C_1-C_4-$ アルコキシー C_1-C_4- アルキル)ーアミノカルボニルおよびハロゲンから成る群から選択される1から3個の同一または 異なる基で置換されてもよい)を表すか、

または、

R⁶は、式:

(式中、

R 6 A は、水素および C $_1$ - C $_6$ - アルキルから成る群から選択され、そして、

nは、1または2の整数を表す)の部分を表し、

 R^7 は、ハロゲン、ニトロ、シアノ、 C_1-C_6-P ルキル、ヒドロキシまたは C_1-C_6 アルコキシ(前記において、 C_1-C_6-P ルキルおよび C_1-C_6-P ルコキシは、更に、ハロゲン、ヒドロキシおよび C_1-C_4-P ルコキシから成る群から選択される 1から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい)を表し、そして、

 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 、 Y^4 および Y^5 は、互いに独立して、C H または N を表し、ここで、この環は、O、I または 2 個の窒素原子を含む] の化合物に関する。

[0007]

本発明による化合物は、また、その塩、水和物および/または溶媒和物の形で存在する ことも可能である。

[0008]

生理学的に許容される塩が、本発明では好ましい。

10

20

30

50

[0009]

本発明による生理的に許容される塩は、本化合物(I)を従来からこうした目的のため に使用されている無機あるいは有機の塩基または酸と反応させることによって一般的に入 手可能である非毒性塩である。化合物(I)の医薬的に許容される塩は制限されないが、 その例としては、たとえば、リチウム、カリウムおよびナトリウム塩であるアルカリ金属 塩、マグネシウムおよびカルシウム塩のようなアルカリ土類金属塩、たとえば、トリエチ ルアンモニウム塩のような四級アンモニウム塩、酢酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、安息香 酸塩、二炭酸塩(dicarbonates)、二硫酸塩(disulphates)、二酒石酸塩(ditartrates) 、ホウ酸塩、臭化物(bromides)、炭酸塩、塩化物(chlorides)、クエン酸塩、二塩酸塩 、フマール酸塩、グルコン酸塩、グルタミン酸塩、ヘキシルレゾルシン酸塩(hexyl reso rcinates)、臭化水素酸塩(ヒドロブロミド:hydrobromides)、塩酸塩、ヒドロキシナフ トアート (hydroxynaphthoates)、ヨウ化物 (iodides)、イソチオネート (isothionate s)、乳酸塩、ラウリン酸塩、リンゴ酸塩、マレイン酸塩、マンデル酸塩、メシル酸塩、 臭化メチル (methylbromides)、メチルニトラート (methylnitrates)、メチルスルファー ト(methylsulphates)、硝酸塩、オレイン酸塩、シュウ酸塩、パルミチン酸塩、パントテ ン酸塩、燐酸塩、二燐酸塩、ポリガラグツロ酸塩、サルチル酸塩、ステアリン酸塩、硫酸 塩、コハク酸塩、酒石酸塩、トシル酸塩、バレリアン酸塩、および医薬目的に用いられる 他の塩が含まれる。

[0010]

本発明化合物またはその塩の水和物は、たとえば、ヘミー、モノー、または二水和物のような本化合物の水との化学量論的構成物 (stoichiometric compositions)である。

[0011]

本発明化合物またはその塩の<u>溶媒和物</u>は、本化合物の溶媒との化学量論的構成物である

[0012]

本発明は、本発明化合物およびその個々の塩のそれぞれのエナンチオマーまたはジアステレオマーならびにその対応するラセミ体またはジアステレオマー混合物(diastereomer ic mixtures)のどちらも含む。更に、本発明によれば、上記に述べた化合物の中で可能性のある互変異性体のすべてが含まれる。ジアステレオマー混合物は、クロマトグラフィーによる方法によって、分離してそれぞれの異性体にすることができる。ラセミ体は、キラル相に対するクロマトグラフィーによる方法または分割のいずれかによって分割してそれぞれエナンチオマーにすることができる。

[0013]

本発明では、別途述べない限り、置換基は、一般に次の意味を有する:

[0014]

アルキルは、一般的には、1から6個まで、好ましくは、1から4個までの炭素原子を有する直鎖または分枝状の炭化水素基を表す。例は制限されないが、例としては、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、<math>n-プチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ヘキシル、イソヘキシルが含まれる。同じことが、アルコキシ、アルキルアミノ、アルコキシカルボニルおよびアルコキシカルボニルアミノのような基にも適用される。

[0015]

 \underline{P} ルコキシは、例証的に且つ好ましくは、メトキシ、エトキシ、 $\mathbf{n} - \mathbf{\mathcal{T}}$ ロポキシ、イソプロポキシ、 $\mathbf{t} \in \mathbf{r} \ \mathbf{t} - \mathbf{\mathcal{T}}$ トキシ、 $\mathbf{n} - \mathbf{\mathcal{T}}$ ントキシおよび $\mathbf{n} - \mathbf{\mathcal{T}}$ キシを表す。

[0016]

アルキルカルボニルは、一般的には、結合する部位にカルボニル官能基を有する、1から6個まで、好ましくは1から4個までの炭素原子を有する直鎖または分枝状の炭化水素基を表す。例は制限されないが、例としては、ホルミル、アセチル、n-プロピオニル、n-ブチリル、イソブチリル、ピバロイル、n-ヘキサノイルが含まれる。

[0017]

40

10

20

アルコキシカルボニルは、例証的に且つ好ましくは、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、nープロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、tertーブトキシカルボニル、nーペントキシカルボニルおよびnーヘキソキシカルボニルを表す。

[0018]

アルキルアミノは、一つまたは二つ(独立して選択される)のアルキル置換基を有するアルキルアミノ基を表し、例証的に且つ好ましくは、メチルアミノ、エチルアミノ、n-プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、t e r t ーブチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-ペンチルアミノ、n-4 n-4 n-4、n-4 n-4 n-4

[0019]

アルキルアミノカルボニルは、一つまたは二つ(独立して選択される)のアルキル置換基を有するアルキルアミノカルボニル基を表し、例証的に且つ好ましくは、メチルアミノカルボニル、エチルアミノカルボニル、n-プロピルアミノカルボニル、イソプロピルアミノカルボニル、t e r t - ブチルアミノカルボニル、n - ペンチルアミノカルボニル、n - ペンチルアミノカルボニル、n + シルアミノカルボニル、n + カルボニル、n + カルボニルを表す。

[0020]

アルキルスルホニルは、一般的には、結合の部位にスルホニル官能基を有する1から6個までの、好ましくは、1から4個までの炭素原子を有する直鎖または分枝状の炭化水素基を表す。例は制限されないが、例としては、メチルスルホニル、エチルスルホニル、n-プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、n-ブチルスルホニル、tert-ブチルスルホニルが含まれる。

[0021]

<u>シクロアルキル</u>は、一般的には、3から8個まで、好ましくは、3から6個までの炭素原子を有する環状の飽和炭化水素基を表す。例は制限されないが、例としては、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルおよびシクロヘプチルが含まれる。

[0022]

<u>アリール自体およびアリールカルボニル中のアリール</u>は、一般的には、6から14個までの炭素原子を有する 単環から三環式芳香族炭素環基を表し、例証的に且つ好ましくはフェニル、ナフチルおよびフェナントレニルを表す。

[0023]

<u>アリールカルボニル</u>は、例証的に且つ好ましくは、ベンゾイルおよびナフトイル (naph thoyl) を表す。

[0024]

ペテロアリール自体およびペテロアリールカルボニル中のペテロアリールは、一般的には、5から10個までの、好ましくは、5または6個の環原子(ring atoms)を有し、且つS、OおよびNから成る群から選択される5個まで、好ましくは4個までのペテロ原子を有する芳香族単環もしくは二環式基を表し、例証的に且つ好ましくは、チエニル、フリル、ピロリル、チアゾリル、オキサゾリル、イミダゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、ピリジル、ピリミジル、ピリダジニル、インドリル、インダゾリル、ベンゾフラニル、ベンゾチオフェニル、ベンゾチアゾリル、キノリニル、イソキノリニルを表す。

[0025]

<u>ヘテロアリールカルボニル</u>は、例証的且つ好ましくは、チエニルカルボニル、フリルカルボニル、ピロリルカルボニル、チアゾリルカルボニル、オキサゾリルカルボニル、イミ

20

10

30

ダゾリルカルボニル、ピリジルカルボニル、ピリミジルカルボニル、ピリダジニルカルボニル、インドリルカルボニル、インダゾリルカルボニル、ベンゾフラニルカルボニル、ベンゾチオフェニルカルボニル、キノリニルカルボニル、イソキノリニルカルボニルを表す

[0026]

<u>ヘテロシクリル自体およびヘテロシクリルカルボニル中のヘテロシクリル</u>は、一般的に、4から10個まで、好ましくは、5から8個までの環原子 (ring atoms)を有し、かつ3個まで、好ましくは、2個までのN、O、S、SOおよびSO₂ から成る群から選択されるヘテロ原子および/またはヘテログループ (hetero groups)を有する単環式または多環式、好ましくは、単環式または二環式の非芳香族であるヘテロ環基 (heterocyclic radical)を表す。ヘテロシクリル基は、飽和していてもよいし、一部不飽和であってもよい。例証的に且つ好ましくは、テトラヒドロフラン-2ーイル、ピロリジン-1ーイル、ピロリジン-2ーイル、ピロリジン-3ーイル、ピロリジン-2ーイル、ピロリジン-3ーイル、ピロリニル、ピペリジニル、モルホリニル、ペルヒドロアゼピニル (perhydroazepinyl)のようなO、NおよびSから成る群から選択される2個までのヘテロ原子を有する5から8員環の単環式飽和ヘテロシクリル基が優先される。

10

20

30

40

50

[0027]

<u>ヘテロシクリルカルボニル</u>は、例証的に且つ好ましくは、テトラヒドロフラン-2-カルボニル、ピロリジン-1-カルボニル、ピロリジン-2-カルボニル、ピロリジン-3-カルボニル、ピロリンカルボニル、ピペリジンカルボニル、モルホリンカルボニル、ペルヒドロアゼピンカルボニルを表す。

[0028]

ハロゲンは、フッ素、塩素、臭素およびヨウ素を表す。

[0029]

 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 、 Y^4 および Y^5 は、CH または N を表す と述べる場合、CH は、また、置換基 R^3 または R^7 で置換される環炭素原子 (ring carbon atom)も表すものとする

[0030]

結合手に隣接している記号*は、分子内の結合の部位を示す。

[0031]

別の実施態様の場合、本発明は一般式(I):

[式中、Aは、アリール環またはヘテロアリール環を表し、

 R^1 、 R^2 および R^3 は、互いに独立して、水素、ハロゲン、ニトロ、シアノ、 C_1-C_6- アルキル、ヒドロキシまたは C_1-C_6- アルキルおよび C_1-C_6- アルキルおよび C_1-C_6- アルコキシは、更に、ハロゲン、ヒドロキシおよび C_1-C_6- アルコキシから成る群から選択される 1 から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい)を表し、

 R^4 は、 $C_1 - C_6 - P$ ルキルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルコキシカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルカルボニル、セドロキシカルボニル、アミノカルボニル、モノーまたはジー $C_1 - C_4 - P$ ルキルアミノカルボニル、 $C_6 - C_{10} - P$ リールアミノカルボニル、ヘテロアリールカルボニル、ヘテロアリールカルボニル、ヘテロアリール、ヘテロシクリルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルコキシカルボニル、モノーおよびジー $C_1 - C_4 - P$ ルコキシ、 $C_1 - C_4 - P$ ルコキシ、 $C_1 - C_4 - P$ ルコキシカルボニル、ヒドロキシ、 $E_1 - E_4 - E_1 - E_1 - E_4 - E_1 - E_1$

 $C_1 - C_6 - P$ ルキルチオ、アミノ、モノーおよびジー $C_1 - C_6 - P$ ルキルアミノ、アリールアミノ、ヒドロキシカルボニル、 $C_1 - C_6 - P$ ルコキシカルボニルおよび基 $- O_1 - C_1 - C_4 - P$ ルキルー $O - C_1 - C_4 - P$ ルキルから成る群から選択される 1 から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい $C_1 - C_4 - P$ ルキルを表すか、または、

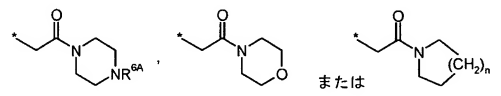
 R^{5} は、アミノを表し、

 R^6 は、水素、 C_1 - C_6 - アルキル、ホルミル、アミノカルボニル、モノーまたはジー C_1 - C_4 - P ν + ν ν + ν + - С $_6$ - P ν + ν + アルキルスルホニル) -アミノカルボニル、N-(C₁-C₄-アルキルスルホニル) -N-(C₁-C₄-アルキル)-アミノカルボニル、ヘテロアリール、ヘテロシクリル、 ヘテロアリールカルボニルまたはヘテロシクリルカルボニル(前記において、C1-С6 ーアルキル、モノーおよびジーC₁ - C₂ - アルキルアミノカルボニル、C₁ - C₆ - ア ルキルカルボニル、Cı--C。-アルコキシカルボニル、ヘテロアリールおよびヘテロシ クリルは、アリール、ヘテロアリール、ヒドロキシ、CıーCューアルコキシ、ヒドロキ シカルボニル、C」-C。-アルコキシカルボニル、アミノカルボニル、モノーおよびジ - C₁ - C₄ - アルキルアミノカルボニル、アミノ、モノーおよびジー C₁ - C₄ - アル キルアミノ、Cı-Cı-アルキルカルボニルアミノ、トリー(Cı-C₆-アルキル) ーシリル、シアノ、N-(モノーおよびジーC,-C,-アルキルアミノーC,-C,-アルキル) -アミノカルボニル、 $N-(C_1-C_4-P)$ ルコキシー C_1-C_4-P ルキル) -アミノカルボニルおよびハロゲンから成る群から選択される1から3個の同一または 異なる基で置換されてもよい)を表すか、

または、

R⁶は、式:

[化3]



(式中、

 R^{6A} は、水素および $C_1 - C_6 -$ アルキルから成る群から選択され、そして、

nは、1または2の整数を表す)の部分を表し、

R 7 は、ハロゲン、ニトロ、シアノ、 C_1 - C_6 - アルキル、ヒドロキシまたは C_1 - C_6 アルコキシ(前記において、 C_1 - C_6 - アルキルおよび C_1 - C_6 - アルコキシは、更に、ハロゲン、ヒドロキシおよび C_1 - C_4 - アルコキシから成る群から選択される 1 から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい)を表し、

そして、

 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 、 Y^4 および Y^5 は、互いに独立して、C H または N を表し、ここで、この環は、O、1 または 2 個の窒素原子を含む〕の化合物に関する。

[0032]

別の実施態様の場合、本発明は一般式(I):

[式中、Aは、フェニル、ナフチルまたはピリジル環を表し、

50

10

20

30

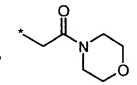
ルボニルおよびモノー C_1 ー C_4 ーアルキルアミノカルボニルは、 C_3 ー C_8 ーシクロアルキル、ヒドロキシ、 C_1 ー C_4 ーアルコキシ、 C_1 ー C_4 ーアルコキシ、カルボニル、アミノ、モノーまたはジー C_1 ー C_4 ーアルキルアミノ、ヘテロアリールおよびヘテロシクリルから成る群から選択される 1 から 3 個の同一または異なる基で置換されてもよい)を表し、

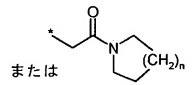
R⁵ は、メチルまたはエチルを表し、

または、

R⁶は、式:

(化 4) NNR^{6A}





20

30

40

10

(式中、

 R^{6A} は、水素および $C_1 - C_4 -$ アルキルから成る群から選択され、

そして、

nは、1または2の整数を表す)の部分を表し、

 R^{7} は、ハロゲン、ニトロ、シアノ、トリフルオロメチル、トリフルオロメトキシ、メチルまたはエチルを表し、

そして、

 Y^1 、 Y^2 、 Y^3 、 Y^4 および Y^5 は、それぞれ、CHを表す〕の化合物に関する。

[0033]

別の実施態様の場合、本発明は一般式(I):

[式中、Aは、フェニルまたはピリジル環を表し、

 R^{1} および R^{3} は、それぞれ、水素を表し、

R² は、フルオロ、クロロ、ブロモ、ニトロまたはシアノを表し、

 R^4 は、シアノ、 C_1-C_4- アルキルカルボニルまたは C_1-C_4- アルコキシカルボニル(前記において、 C_1-C_4- アルコキシカルボニルは、ヒドロキシ、 C_1-C_4- アルコキシ、 C_1-C_4- アルコキシ、 C_1-C_4- アルコキシカルボニル、モノーおよびジー C_1-C_4- アルキルアミノ、ヘテロアリールおよびヘテロシクリルから成る群から選択される基で置換されてもよい)を表し、

R⁵は、メチルを表し、

 R^6 は、水素、 $C_1 - C_4 - P$ ルキル、モノーまたはジー $C_1 - C_4 - P$ ルキルアミノカルボニル、 $C_1 - C_4 - P$ ルキルカルボニルまたは $C_1 - C_4 - P$ ルコキシカルボニル(前記において、 $C_1 - C_4 - P$ ルキルおよび $C_1 - C_4 - P$ ルコキシカルボニルは、ヘテロアリール、ヒドロキシ、 $C_1 - C_4 - P$ ルコキシ、ヒドロキシカルボニル、アミノカルボニル、モノーおよびジー $C_1 - C_4 - P$ ルキルアミノカルボニル、アミノ、モノーおよびジー $C_1 - C_4 - P$ ルキルアミノから成る群から選択される基で置換されてもよい)を表すか、

または、

R ⁶ は、式:

【化5】

(式中、

R^{6 A}は、水素およびメチルから成る群から選択される)の部分を表し、

R⁷ は、トリフルオロメチルまたはニトロを表し、

そして、

Y¹、Y²、Y³、Y⁴ およびY⁵ は、それぞれ、CHを表す]の化合物に関する。

[0034]

別の実施態様の場合、本発明はAがフェニルまたはピリジルである一般式(I)の化合物に関する。

[0035]

別の実施態様の場合、本発明はR¹が水素である一般式(I)の化合物に関する。

[0036]

別の実施態様の場合、本発明は R^2 がシアノである一般式(I)の化合物、特にAがフェニルまたはピリジルであり、且つ R^2 が中央のジヒドロピリミジノン環に対してパラ位に位置しているシアノである一般式(I)の化合物に関する。

[0037]

別の実施態様の場合、本発明はR³が水素である一般式(I)の化合物に関する。

[0038]

[0039]

別の実施態様の場合、本発明はR⁵がメチルである一般式(I)の化合物に関する。

[0040]

別の実施態様の場合、本発明はR⁶が水素である一般式(I)の化合物に関する。

[0041]

別の実施態様の場合、本発明はR⁷がトリフルオロメチルまたはニトロである一般式(I)の化合物、特にR⁷が中央のジヒドロピリミジノン環に対してメタ位に位置しているトリフルオロメチルである一般式(I)の化合物に関する。

[0042]

別の実施態様の場合、本発明は、一般式(IA):

10

20

$$R^{1}$$
 R^{4}
 R^{6}
 R^{3}
 CF_{3}
(IA),

(式中、

Zは、CHまたはNを表し、そして、

R¹、R³、R⁴ およびR⁶ は、上記に示す意味を有する)の化合物に関する。

[0043]

R⁶ が水素である本発明化合物は、エノール化させ、対応するヒドロキシアミジンにす ることが可能である:

20

40

【化7】

[0044]

一般式(I)の化合物は、一般式(II):

【化8】

(式中、

A、R¹ およびR² は上記に示す意味を有する)の化合物を、一般式(III):

(式中、

R⁴ および R⁵ は上記に示す意味を有する)の化合物および一般式 (IV):

【化10】

$$\begin{array}{c}
NH_2 \\
HN O \\
Y_1^1 & Y_2^5 \\
Y_2^2 & Y_3^3 & Y_4
\end{array}$$
(IV),

(式中、

 R^3 、 R^7 および Y^1 から Y^5 は上記に示す意味を有する)の化合物と、酸の存在下で三 成分/一工程反応で縮合させるか、または順々に縮合させて、一般式(IB):

20

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{4} \\
R^{5} \\
R^{5} \\
R^{5} \\
R^{7} \\
R^{3}
\end{array}$$
(IB),

(式中、

A、R 1 から R 5 、 R 7 および Y 1 から Y 5 は上記に示す意味を有する)の化合物を生成 させ、所望により続いて一般式 (IB) の化合物を一般式 (V): $R^{6} * - X$ (V).

(式中、

R⁶* は上記に示す R⁶の意味を有するが、ただし水素を意味しない、

Xはハロゲン、トシラート (tosylate)、メシラート(mesylate)またはスルファート(sulf

40

50

ate)のような脱離基を表す)の化合物と塩基の存在下で反応させることにより合成するこ とができる。

[0045]

R ⁴ がシアノを表し、R ⁵ がアミノを表し且つ R ⁶ が水素を表す一般式 (I) の化合物 はもう一つの選択肢として、一般式(II)の化合物を一般式(IV)の化合物および式 (V I) :

 $NC-CH_2-CN$ (VI)

の化合物と酸の存在下で三成分/一工程反応で縮合させるか、または順々に縮合させるこ

とによって製造することができる。

[0046]

工程(II)+(III)/(VI) + (IV) \rightarrow (IB) に適切な溶媒は、反応条件のもとで変化しない一般的に慣用の有機溶媒である。こうした溶媒には、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、I, 2-ジメトキシエタン、ジオキサンまたはテトラヒドロフランのようなエーテル、酢酸エチル、アセトン、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、またはメタノール、エタノール、IIのようなアルコール、イソプロパノール、IIのようなアルコール、またはペンタン、ヘキサン、シクロヘキサン、ベンゼン、トルエンまたはキシレンのような炭化水素、またはジクロロメタン、ジクロロエタン、トリクロロメタンまたはクロロベンゼンのようなハロゲン化炭化水素が含まれる。また上記に述べた溶媒の混合物を使用することも可能である。この工程にはテトラヒドロフランが好ましい。

10

20

30

40

50

[0047]

工程(II)+(III)/(VI)+(IV)→(IB)に適切な酸は、通例の無機または有機酸である。好ましいこうした酸には、たとえば、酢酸またはトリフルオロ酢酸のようなカルボン酸、たとえば、メタンスルホン酸またはパラートルエンスルホン酸のようなスルホン酸、塩酸またはポリリン酸のようなリン酸が含まれる。ポリリン酸エチルエステル(polyphosphoric acid ethyl ester)が優先される。酸は一般式(III)の化合物 1 molic対して、0.25 mol か 5100 mol までの量で使用される。

[0048]

この工程は一般的には、 + 2 0 $^{\circ}$ から + 1 5 0 $^{\circ}$ まで、好ましくは、 + 6 0 $^{\circ}$ から + 1 0 0 $^{\circ}$ までの温度範囲でおこなわれる。

[0049]

この工程は一般的に常圧で行われる。しかしながら、高圧または減圧下で(たとえば、 0.5バール (bar)から 5 バールの範囲で)おこなうことも可能である。

[0050]

工程(IB)+(V)→(I)に適切な溶媒は、反応条件のもとで変化しない一般的に慣用の有機溶媒である。こうした溶媒には、ジエチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、1, 2 - ジメトキシエタン、ジオキサンまたはテトラヒドロフランのようなエーテル、酢酸エチル、アセトン、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、またはペンタン、ヘキサン、シクロヘキサン、ベンゼン、トルエンまたはキシレンのような炭化水素、またはジクロロメタン、ジクロロエタン、トリクロロメタンまたはクロロベンゼンのようなハロゲン化炭化水素が含まれる。また上記に述べた溶媒の混合物を使用することも可能である。この工程にはテトラヒドロフランが好ましい。

[0051]

工程(IB)+(V)→(I)に適切な塩基は、一般の無機または有機塩基である。好ましいこうした塩基には、たとえば、ピペリジンまたは 4-N, $N-ジメチルアミノピリジンのような環状アミン、またはたとえば、トリエチルアミンまたはジイソプロピルエチルアミンのような(<math>C_1-C_4$)ートリアルキルアミン、または水素化ナトリウムのような水素化物が含まれる。水素化ナトリウムが優先される。こうした塩基は、一般式(IV)の化合物 1 mol に対して、0.1 mol から 1 col の化合物 1 mol に対して、0.1 mol から 1 col の 1 col での量で使用される。

[0052]

この工程は一般的には、0℃から+150℃まで、好ましくは、+20℃から+80℃までの温度範囲、特に室温でおこなわれる。

[0053]

この方法は一般的に常圧で行われる。しかしながら、高圧または減圧下で(たとえば、 0.5バールから5バールの範囲で)おこなうことも可能である。

[0054]

一般式(III)、(III)、(IV)、(V)および(VI)の化合物はそれ自体公

知であるか、または慣用の方法によって製造することが可能である。

[0055]

上記の方法は次の図式によって図解することができる:

【化12】

[0056]

本発明による化合物は、予測できない有用な薬理学的かつ薬物動態学活性スペクトルを示す。それゆえ、これらの化合物はヒトおよび動物の疾患の治療および/または予防のための薬剤としての使用に適している。

[0057]

驚くべきことに、本発明化合物は、ヒトの好中球エラスターゼ(HNE)阻害活性を示 し、それゆえ、HNE活性に関連している病気を治療する薬剤を製造するために好適であ る。したがって、本発明化合物によって、関節リウマチ、アテローム性硬化症(atherosc lerosis)のような急性および慢性炎症過程 (acute and chronic inflammatory processes)、そして、殊に、肺線維症、嚢胞性線維症、肺炎、急性呼吸窮迫症候群 (ARDS)、 特に、喫煙によって引き起こされる気腫を含む肺気腫、および慢性閉塞性肺疾患(COP D)、慢性気管支炎および気管支拡張症のような急性および慢性肺疾患の有効な治療を提 供することができる。本発明化合物は、更に、急性冠症候群、急性心筋梗塞、不安定およ び安定狭心症、冠動脈バイパス術(CABG)および心不全の形成・進展(heart failur e development)のような心臓血管虚血性疾患の有効な治療、アテローム硬化症、僧帽弁疾 患、心房中隔欠損症、経皮経管冠動脈形成術(PTCA)、心臓切開手術後の炎症の有効 な治療および肺高血圧症の有効な治療を提供することができる。本発明化合物はまた、関 節リウマチ、急性炎症性関節炎 (acute inflammatory arthritis)、癌、急性膵炎、潰瘍 性大腸炎、歯周疾患、チャーグ・ストラウス症候群(アレルギー性肉芽腫性血管炎)、急 性および慢性アトピー性皮膚炎、乾癬、全身性エリテマトーデス、水泡性類天疱瘡、敗血 症、アルコール性肝炎、肝線維症、ベーチェット病、アレルギー性真菌性副鼻腔炎(aller gic fungal sinusitis)、アレルギー性副鼻腔炎、クローン病、川崎病、糸球体腎炎、急 性腎盂腎炎、結腸直腸疾患、慢性化膿性中耳炎、慢性静脈性下腿潰瘍 (chronic venous 1 egulcers)、炎症性腸疾患、細菌およびウイルス感染症、脳損傷、脳卒中および好中球の 関与が関係している他の病態の有効な治療に有用であることが実証されることも可能であ る。

[0058]

本発明は、更に、本発明の少なくても一つの化合物を、好ましい場合は、一つまたはそれ以上の薬理学的に安全な賦形剤または担体物質と一緒に含んでいる薬剤を提供し、および、また上記の目的のためのその使用をも提供する。

[0059]

この活性成分は、全身および/または局所に作用することができる。この目的のために

40

20

、それは、たとえば、経口、非経口、肺、鼻内、舌下、舌、口内、直腸、経皮、結膜、耳 のルート、またはインプラントとして適切な方法で適用することができる。

[0060]

これらの適用ルート用に、活性成分を、適切な投与形態で投与することができる。

[0061]

有用な経口適用形態には、たとえば、錠剤(コーティングされていない錠剤および、たとえば腸溶性被覆を施した被覆錠剤)、カプセル剤、糖衣錠、顆粒剤、ペレット、散剤、乳剤、懸濁剤、溶液およびエアゾール剤のような活性成分を急速におよび/または改変された形態で放出する適用形態が含まれる。

[0062]

非経口適用では、吸収ステップを回避するか(静脈内、動脈内、心臓内、髄腔内、または腰椎内)、または吸収を介在(筋肉内、皮下、皮内、経皮的または腹腔内)しておこなうことができる。有用な非経口適用形態には、溶液、懸濁液、乳化液、凍結乾燥および無菌散剤(sterile powders)の形態での注射および点滴製剤が含まれる。

[0063]

他の適用ルートに好適な形態には、たとえば、吸入医薬形態(粉末吸入器(powder inhalers)、ネブライザーを含む)、鼻用滴剤/液剤(点鼻薬)(nasal drops/solutions)、スプレー;舌、舌下、または口内に投与する錠剤またはカプセル剤、坐剤、耳および眼用製剤、膣用カプセル、水性懸濁液(ローション、振蕩剤(shake mixtures))、脂肪親和性懸濁液(lipophilic suspensions)、軟膏、クリーム、ミルク、ペースト、ダスティングパウダー(dusting powders)またはインプラントが含まれる。

[0064]

活性成分は、それ自体公知の方法で、上述した適用形態に変換することができる。これには、不活性な非毒性の製薬的に好適な賦形剤を用いておこなう。これらには、とりわけ、担体(たとえば、微結晶セルロース)、溶媒(たとえば、液体ポリエチレングリコール)、乳化剤(たとえば、ドデシル硫酸ナトリウム(sodium dodecyl sulphate))、分散剤(たとえば、ポリビニルピロリドン)、合成および天然生体高分子(たとえば、アルブミン)、安定化剤(たとえば、アスコルビン酸のような抗酸化剤)、着色剤(たとえば、酸化鉄のような無機色素)または味および/または匂いの矯味矯臭剤が含まれる。

[0065]

ヒトに使用する場合、経口投与の際は、0.001から50mg/kg、好ましくは、0.01mg/kgから20mg/kgの投与量を投与することが推薦できる。たとえば、静脈内または粘膜を介して鼻内、口内または吸入のような非経口的投与の際は、0.001mg/kgから0.5mg/kgの投与量を使用することが推薦できる。

[0066]

しかしながら、特定の状況においては、すなわち、体重、適用ルート、活性成分に対するそれぞれ個々の反応、製剤方法および適用がなされる時間または間隔いかんによって、上述した量を逸脱することも必要でありうる。したがって、たとえば、上述の最小量より少ない量で済ますことで十分である場合もありうることであり、一方、他の場合では、上述の上限を超えなければならないであろう。より多い量を適用する場合は、それらの量を一日にわたり、複数回のそれぞれ個々の投与幅に分けることが望ましいといえる。

[0067]

以下に述べる試験および実施例におけるパーセンテージは、特に述べない限り、重量によるものであり、部 (パート) も重量によるものである。溶媒比、希釈比、および液体/液体溶液 (liquid/liquid solutions) で報告されている濃度は、それぞれ、容積 (volume) に基づくものである。

[0068]

A. 生理学的活性の評価

本発明化合物が好中球エラスターゼ活性を阻害する可能性について、たとえば、次のアッセイを用いて示すことができる。

10

30

40

20

I. ヒト好中球エラスターゼ (HNE) のイン・ビトロにおけるエンザイムアッセイアッセイコンテンツ (Assay contents)

アッセイバッファー: 0.1M HEPES-NaOH バッファー pH 7.4、0.5M NaC1、0.1% (w/v) 牛血清アルブミン;

アッセイバッファー中の適切な濃度(下記参照)のHNE(18U/mg凍結乾燥品(lyophil.)、#20927. O1、SERVA Electrophoresis GmbH, Heidelberg, Germany);

アッセイバッファー中の適切な濃度(下記参照)の基質(substrate);

DMSO中の10mMストックソルーション (stock solution) を用いて、アッセイバッファーで希釈する適切な濃度の試験化合物。

10

20

30

[0069]

実施例A

蛍光原ペプチド基質を用いるHNEのイン・ビトロにおける阻害(連続的リードアウトシグナル(continuous read-out signal)、384MTPアッセイフォーマット):

本プロトコールの場合、エラスターゼ基質としてMeOSuc-Ala-Ala-Pro-Val-AMC(#324740,Calbiochem-Novabiochem Corporation, Merck KGaA, Darmstadt,Germany)が用いられる。試験溶液を、10μ1の試験化合物希釈液、20μ1のHNE酵素希釈液(最終濃度(final concentration)8-0.4μ U/m 1、通常(routinely)2.1μ U/m 1)および20μ1の基質希釈液(最終濃度1mM-1μ M、通常20μ M)をそれぞれ混和することによって調製する。この溶液を、37℃で0-2時間(通常は1時間)インキュベートする。酵素反応により遊離したAMCの蛍光を37℃で測定する(TECAN蛍光スペクトルおよびプレートリーダー)。蛍光(ex.395mm,em.460mm)増加率は、エラスターゼ活性に比例する。IC50値は、相対蛍光強度と阻害濃度プロット(RFU-versus-[I]plots)によって決定される。Km およびKm(app.)値は、ラインウェバーーバーク・プロット(Lineweaver-Burk plots)によって決定され、ディクソン・プロット(Dixon plots)によってK;値に変換される。

[0070]

本アッセイにおいて、調製サンプルは、 $5 n M - 5 \mu M$ の範囲内の $I C_{50}$ 値を有していた。代表的データを表 1 に示す。

表 1

【表1】

【表 1 】			
実施例番号	IC ₅₀ [nM]		
1	8		
9	40		
14	5		
15	8		
16	10		
20	700		
24	13		
26	10		
28	50		
58	1100		
60	5		
72	6		
73	60		
74	20		
103	60		
109	15		
110	50		

[0071]

実施例B

蛍光原、不溶性エラスチン基質(非連続リードアウトシグナル (discontinuous read-out signal)、96MTPアッセイフォーマット)を用いるHNEのイン・ビトロにおける 阳書:

[0072]

II. <u>イン・ビトロにおけるヒト好中球アッセイ</u> 実施例 A 10

20

30

イン・ビトロにおけるPMNエラストリシス (elastolysis)アッセイ:

本アッセイは、ヒト多形核白血球 (polymorphonuclear cells: PMNs) のエラストリティックポテンシャル (elastolytic potential)を決定するためおよび好中球エラスターゼによる分解 (degradation)の割合を評価するために使用される [Z. W. She et al., Am. J. Respir. Cell. Mol. Biol. 9, 386-392 (1993) 参照]。

[0073]

懸濁したトリチウム化エラスチン (tritiated elastin)をウエルあたり10μg、96 ウエルプレートに塗布する。試験および参照 [ZD-0892(J.Med.Chem. 40, 1876-1885, 3173-3181 (1997), WO95/21855) およびα1プロテアーゼインヒビター(α1PI)〕化合物を適切な濃度でウエルに加え る。ヒトPMNsを、健康なドナーの末梢静脈血液から分離し、次に、培養液に再び懸濁 する。好中球をウエルあたり 1 × 1 0 6 から 1 × 1 0 5 細胞の範囲の濃度で、塗布された ウエルに加える。ブタ膵臓エラスターゼ(1.3μΜ)をこのアッセイの陽性コントロー ル (positive control)として使用し、α 1 P I (1. 2 μ M) を好中球エラスターゼの 陽性インヒビター(positive inhibitor)として使用する。細胞コントロール(cellular control)は、各々適切な細胞密度で化合物が存在しない場合のPMNsである。この細 胞と化合物を37℃で4時間、加湿インキュベーター内でインキュベートする。プレート を遠心分離し、細胞上澄み液のみを採取する。この上澄み液を96ウエルのルマプレート (Lumaplate商標名:固体のシンチラント (scintillant)を含んでいるプレート) の対応するウエルに 7 5 μ 1 容量で移す。このプレートを液体がウエル内に見えなくな るまで乾燥し、次に、ウエルあたり3分間、情報をベータカウンター (beta counter)内 に読み込む。

[0074]

 3 H-エラスチンのエラストリシス(elastolysis)によって、上澄み液内でカウント(counts)は増加する。このエラストリシスを阻害することは、細胞コントロールからみて、上澄み液内のトリチウム(tritium)が減少することを示す。 α 1 P I は、1. 2 μ M (n = 3 (異なるドナー) ウエルあたり 3. 6×10^5 細胞)で 8 3. 46 ± 3 . 9 7 %(平均値の標準誤差:mean \pm s.e.m.)であった。 I C $_5$ $_0$ 値を、 45. 50 ± 7 . 75 n M (mean \pm s.e.m.) である参照化合物 Z D - 0 8 9 2 (n = 2 (異なるドナー) ウエルあたり 3. 6×10^5 細胞)に対して得た。

[0075]

この α 1 P I 阻害データに加え、Z D - 0 8 9 2 が P M N エラスターゼの選択的阻害剤であることを考慮すると、こうした結果によって、P M N s によるエラスチン分解 (elastin degradation) の大部分は好中球エラスターゼの放出によるものであり、マトリックスメタロプロテアーゼ (matrix metalloproteases: M M P s) のような他のエラストリティック酵素 (elastolytic enzyme)によるものではないことが示される。本発明化合物について、好中球のエラストリシスの本 H N E 依存性モデル (HNE-dependent model)においてこうした阻害活性の有無が評価される。

[0076]

実施例 B

膜結合エラスターゼ (membrane bound elastase)のイン・ビトロにおける阻害:

好中球膜に結合するエラスターゼ阻害の測定がヒト好中球アッセイを用いておこなわれる。好中球を、37%で35分間、LPSで刺激し、次いで、1600rpmで回転させる(spun)。次に、膜結合エラスターゼを3%パラホルムアルデヒドと0.25%、グルタルアルデヒドで、4%で 3%間、好中球に固定する。次いでこの好中球を回転させ(spun)、次に、媒体(vehicle)と評価化合物を加え、続いて、基質 $MeOSuc-Ala-Ala-Pro-Val-AMC(#324740, Calbiochem-Novabiochem Corporation, Merck KGaA, Darmstadt, Germany)を<math>200\mu$ M加える。37%で25%のインキュベーションの後、反

10

20

30

応を PMSF (フェニルメタンスルホニルフルオリド)で停止させ、次に、蛍光を ex:400 nm、 em:505 nmで読む。 IC_{50} 値を、相対蛍光強度と阻害濃度プロットから内挿し決定する。

[007.7]

III. イン・ビボモデル

実施例A

ラットにおける急性肺傷害 (acute lung injury)のイン・ビボモデル:

ヒト好中球エラスターゼ(HNE)をラットの肺に注入して、急性肺傷害を惹起させる。この傷害の程度は、肺出血を測定することによって推定することができる。

[0078]

ラットを、ハイポノルム(Hypnorm)/ハイポノベル(hypnovel)/水で麻酔し、HNEま たは塩水をマイクロスプレイアー (microsprayer)で供給し、肺に注入する。試験化合物 を静脈注射、経口胃管栄養法、または吸入法によって、特定時に投与し、続いてHNEを 投与する。エラスターゼ投与60分後に、動物を過剰投与麻酔(ソディウムペントバルビ トン (sodium pentobarbitone)) によって死なせ、次に、肺を2mlのヘパリン燐酸緩衝 食塩水 (heparinised phosphate buffered saline(PBS))で洗浄する。気管支肺胞洗浄量 (Bronchoalveolar lavage (BAL) volume)を記録し、次に、サンプルを氷上に置いて おく。各BALサンプルを4−10℃で10分間、900r.p.m.で遠心分離する。 上澄み液を捨て、セルペレット (cell pellet)をPBS中で再懸濁し、サンプルを再びス ピンダウンさせる。上澄み液をこの場合も捨て、セルペレットを1mlの0.1%セチル トリメチルアンモニウムブロミド (СТАВ) /РВS中で再懸濁し、細胞を溶解させる 。サンプルは、血液量 (blood content)をアッセイするまで凍結しておく。出血アッセイ (haemorrhage assay)の前に、サンプルを解凍し、混ぜる。100μlの各サンプルを、 96ウエル平底プレートの別個のウエル内に入れる。サンプルはすべて重複して(in dup licate)試験される。100μ1の0.1%CTAB/PBSをブランクとして含める。ウ エル内容物の吸光度を分光光度計を用いて415nmで測定する。標準曲線を0.1%C TAB/PBS中で異なる血液濃度の415nmでの吸光度(OD)を測定することによ って作図する。血液量値 (Blood content values)を標準曲線 (各プレートに含まれる) と比較することによって計算し、回収BAL液量に対して正規化する (normalised)。

[0079]

本発明化合物を、ラットのこのHNE誘発出血モデルにおけるその阻害活性の有無を、 静脈内、経口または吸入によって評価する。

[0080]

実施例B

ラットにおける急性心筋梗塞のイン・ビボモデル:

エラスターゼ阻害剤をラットの糸上げ梗塞モデルで試験する。雄ウイスターラット(体重>300g)に10mg/kgのアスピリンを与え、30分後に手術をおこなう。これらのラットをイソフルラン(isofluran)によって麻酔し、これらに全手術の間、人工呼吸器(ベンチレーター)(120-130脈拍/分,1回拍出量200-250 μ 1;MiniVent Type845,Hugo Sachs Elektronik, Germany)を用いる(ventilated)。第4肋間隙での左開胸術の後、心嚢(pericardium)を開き、心臓を少しの間露出させる。糸を動脈を閉塞させずに左冠動脈(LAD)で向きを変える。この糸は、皮膚の下をこの動物の首まで通す。胸部を閉じ、次に、この動物を4日間回復させる。5日目にラットをエーテルで3分間麻酔し、次いで、糸を縛り、LADをECG(心電図)コントロール下で閉塞する。試験化合物を、LAD閉塞の前または後に、経口的に、腹腔内にまたは静脈内(ボーラスまたは連続的な点滴)に投与する。1時間の閉塞の後、糸を再び開き灌流させる。心臓を摘出し、次に、梗塞の大きさを再閉塞した心臓をエバンスブルー(Evans blue)で着色し、続いて2mmの心臓切片のTTC(トリフェニルテトラゾリウムクロリド)着色をすることによって、48時間後に決定する。酸素正常状態(非閉塞組織)部分(normoxic areas)は、青色に着色し、虚血(閉塞

10

20

30

されたが、生き残っている組織)部分 (ischemic areas)は、赤色に着色し、そして壊死した (閉塞され、死んだ組織) 部分 (necrotic areas)は、白色のままである。それぞれの組織部分をスキャンし、梗塞の大きさをコンピューター面積測定法 (computer planime try)によって決定する。

[0081]

B. 実施例

略号:

a q.

水性(aqueous)

conc.

濃厚な (concentrated)

D M F

N, N-ジメチルホルムアミド

D M S O

ジメチルスルホキシド

ΕI

電子衝撃イオン化(質量分析)

E S I

エレクトロスプレーイオン化 (質量分析)

HPLC

高圧液体クロマトグラフィー

L C - M S

液体クロマトグラフ質量分析

Μр.

融点

M S

質量分析

NMR

核磁気共鳴スペクトル

of th.

理論(収量)の

 R_{t}

保持時間(HPLC)

THF

テトラヒドロフラン

[0082]

一般的方法:

反応のすべては別途言及しない限り、アルゴン雰囲気下でおこなわれた。溶媒については、Aldrichから購入した溶媒を更に精製することなく使用した。"シリカゲル"または"シリカ"は、Merck KGaAcompanyからのシリカゲル60(0.040mm-0.063mm)を言う。融点はビュッヒ512(Buechi512)または類似の融点装置を用いて得られ補正はされていない。

[0083]

分取 (preparative) H P L C で精製された化合物は、溶出剤としてアセトニトリルと水を用い、1:9から9:1のグラジエントを使用してRP18-カラムで精製された。

[0084]

L C - M S / H P L C 方法:

L C - M S 方法 1

機器:Micromass Quattro LCZ, HP1100;カラム:Uptisphere HDO, 50mm×2.0mm, 3μ m;溶出剤A:水+0.05% ギ酸, 溶出剤B:アセトニトリル+0.05% ギ酸;グラジエント:0.0分 100% A → 0.2分 100% A → 2.9分 30% A → 3.1分 10% A → 4.5分 10% A;オーブン:55℃;流速:0.8m1/分;UV検出:208-400nm。

[0085]

<u>L C - M S 方法 2</u>

機器:Waters Alliance 2790 LC;カラム:Symmetry C18,50mm×2.1mm,3.5μm;溶出剤A:水+0.1%ギ酸,溶出剤B:アセトニトリル+0.1%ギ酸;グラジエント:0.0分 5%B→5.0分 10%B→6.0分 10%B;温度:50℃;流速:1.0ml/分;UV検出:210nm。

[0086]

LC-MS方法 3

機器: Micromass Platform LCZ, HP1100;カラム: Aquasil C-18,50mm×2.0mm,3 μ m;溶出剤A:水+0.05%ギ酸,溶出剤B:アセトニトリル+0.05%ギ酸;グラジエント:0.0分 100%A→0

50

10

20

30

. 2分 100% A→2.9分 30% A→3.1分 10% A→4.5分 10% A; オーブン: 55℃; 流速: 0.8 m l/分; U V 検出: 208-400 n m。

[0087]

HPLC方法4

機器:HP1100(DAD検出器付き);カラム:Kromasil RP-18,6 Omm×2mm, 3.5μm;溶出剤: A=5mlHClO₄/l H₂O, B=アセト ニトリル; グラジエント: 0分 2%B, 0.5分 2%B, 4.5分 90%B, 6. 5分 90%B;流速:0.75m1/分;温度:30℃;UV検出:210nm。

[0088]

L C - M S 方法 5

機器:Micromass TOF-MUX-インターフェイス 四重パラレルインジェ クション(Interface 4-fold parallel injection)—HPLC Waters 600; カラム: Uptisphere HDO, 50m m×2.0mm, 3.0μm; 溶出剤A:11水+1m150% ギ酸, 溶出剤B:11ア セトニトリル+1 m l 5 0 % ギ酸; グラジエント: 0. 0分 1 0 0 % A → 0. 2分 00% A→2.9分 30 A→3.1分 10% A→4.5分 10% A→4.6分 00% A → 6.5分 100% A;オーブン:室温;流速:0.8 m 1/分; U V 検出: 2 1 0 n m .

[0089]

L C - M S 方法 6

機器:Micromass Platform LCZ—HPLC Agilent erie 1100; カラム: Grom-SIL 120 ODS-4HE, 50 mm× 2. 0 mm, 3 μm; 溶出剤 A: 1 l 水 + 1 m l 5 0 % ギ酸, 溶出剤 B: 1 l アセトニト リル+1ml50%ギ酸;グラジエント:0.0分 100%A→0.2分 100%A → 2. 9分 30% A → 3. 1分 10% A → 4. 5分 10% A;オーブン: 55℃; 流速: 0. 8 m 1 /分; U V 検出: 2 0 8 - 4 0 0 n m。

[0090]

<u>L C - M S 方法 7</u>

機器:Micromass Quattro LCZ-HPLC Agilent Se rie 1100; カラム: Uptisphere HDO, 50mm×2.0mm, 3 μm; 溶出剤 A: 11水+1m150% ギ酸, 溶出剤 B: 11アセトニトリル+1m15 0% ギ酸; グラジエント: 0.0分 100% A→0.2分 100% A→2.9分 0% A → 3. 1分 10% A → 4. 5分 10% A;オーブン: 55℃;流速: 0. 8 m 1/分; UV検出: 208-400nm。

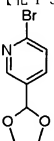
[0091]

出発原料:

実施例1 A

2-ブロモー5-(1,3-ジオキソラン-2-イル)ピリジン

【化13】



6 ープロモー3ーピリジンカルバルデヒド(6-Bromo-3-pyridinecarbaldehyde)(50 Omg, 2. 7mmol)と1, 2-エタンジオール(200mg, 3. 2mmol)を 、 還 流 冷 却 器 お よ び デ ィ ー ン ス タ ー ク ト ラ ッ プ (Dean-Stark trap)を 備 え た 丸 底 フ ラ ス コ

10

20

30

40

中でアンバーリスト15 (Amberlyst 15)(100mg)とともにトルエン(50ml)中に溶解する。この溶液を終夜還流下で撹拌し、そのあと室温まで冷却し、濾過し、真空下で濃縮する。粗生成物を溶出剤としてシクロヘキサンと酢酸エチルを用いてシリカゲルでクロマトグラフィー処理すると、表題化合物を無色油状物として得る。

収量: 0. 489g (理論収量の79%)

HPLC(方法4):3.46分

 $MS (ESIpos) : m/z = 231 (M+H)^{+}$

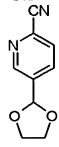
¹ H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 8.46 (d, 1H), 7.64 (m, 1H), 7.49 (m, 1H), 4.15-4.0 0 (m, 4H) ppm.

[0092]

実施例2A

5-(1,3-ジオキソラン-2-イル)-2-ピリジンカルボニトリル

【化14】



20

30

40

10

実施例1A(2.8g,12.5mmol)、シアン化亜鉛(1.6g,13.8mmol)およびテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(1.4g,1.3mmol)をジメチルホルムアミド(100m1)に溶解し、80℃で終夜(18時間)撹拌する。更にテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(0.1g)を加え、反応を再び終夜(18時間)80℃で撹拌して行い、次いで、2日間(48時間)室温で放置する。溶媒を真空下で除去し、残渣に水(100ml)を加え、生成物を酢酸エチル(11)で抽出する。有機相を塩水(200ml)で洗浄し、硫酸マグネシウムー水和物で乾燥し、濾過し、真空下で濃縮する。粗生成物を溶出剤としてシクロヘキサンと酢酸エチルを用いてシリカゲルでクロマトグラフィー処理すると、表題化合物を白色非晶形固形物として得る。

収量: 0. 9 4 g (理論収量の 4 2 %)

HPLC(方法4):3.21分

 $MS (ESIpos) : m/z = 177 (M+H)^{+}$

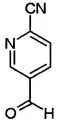
¹ H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆): δ = 8.81 (s, 1H), 8.09 (s, 2H), 5.95 (s, 1H), 4.13-3 .94 (m, 4 H) ppm.

[0093]

実施例3 A

5-ホルミルー2-ピリジンカルボニトリル

【化15】



方法 a):

Dodd, D. et al. [J. Org. Chem. 1992, 57, 7226-7234] の手順に準じて製造される:アセトン/水 85:15 (59.5ml) 中の5

-(1,3-i) オキソラン-2-i イル)-2-i リジンカルボニトリル(実施例 2A ; 8 5 0 m g , 4 . 8 m m o 1)の撹拌溶液に、パラートルエンスルホン酸(102 m g , 0 . 5 9 m m o 1)を加える。反応を終夜(18 時間)還流下で撹拌し、次いで、更にパラートルエンスルホン酸(50 m g)および水(5 m l)を加える。反応は更に 48 時間還流下で撹拌する。この溶液を室温まで冷却し、次に、飽和重炭酸ナトリウム溶液でクエンチ(quenched)する。この生成物を酢酸エチル(100 m l で 3 回)で抽出し、硫酸マグネシウム一水和物で乾燥し、濾過し、真空下で濃縮する。粗生成物を分取 H P L C で精製すると、淡黄色固形物を得る。

収量: 0. 6 6 g (理論収量の93%)

融点:80-82℃

HPLC(方法4):2.13分

 $MS (ESIpos) : m/z = 1 3 3 (M+H)^{+}$

¹ H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆): δ = 10.18 (s, 1H), 9.21 (m, 1H), 8.49 (m, 1H), 8.27 (m, 1H) ppm.

[0094]

方法 b):

1. 0.4g (8. 2mmol) のオキサリルクロリド (oxalylchloride)を8ml のジクロロメタンに溶解する。-7.8 $\mathbb C$ で、1. 2.8g (16. 4mmol) のジメチルスルホキシドを滴下する。この溶液を-7.8 $\mathbb C$ で 2.0 分間撹拌し、次いで、7ml のジクロロメタンに溶解した実施例 5.4 の化合物 1.g (7. 4.6mmol) を加え、-7.8 $\mathbb C$ での撹拌を更に 2 時間継続する。次いで、3.4g (33. 6mmol) のトリエチルアミンを滴下し、次に、室温まで暖めた後、この混合物をカラムクロマトグラフィー(シリカ、溶出剤 シクロヘキサンからシクロヘキサン/酢酸エチル 2:1) によって精製する。

収量: 0. 76g (理論収量の77%)

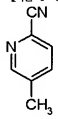
分析データ:上記参照

[0095]

実施例4A

5-メチルー2-ピリジンカルボニトリル

[化16]



36g(209mmol)の2-ブロモー5-メチルピリジンと37.5g(418mmol)のシアン化銅(copper ,cyanide)を500mlのジメチルホルムアミド中で2時間還流する。50 ℃まで冷却した後、10%アンモニア水溶液(500 ml)を撹拌しながら加える。生成物をジクロロメタンで抽出し、有機相を硫酸マグネシウムで乾燥し、次に、真空下で溶媒を除去する。生成物をカラムクロマトグラフィー(シリカ、溶出剤 シクロヘキサン/酢酸エチル 9:1)によって精製する。

収量:18g(理論収量の73%)

 $^{1}\text{H-NMR}$ (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 2.4$ (s, 3H), 7.6 (m, 2H), 8.6 (s, 1H) ppm.

[0096]

実施例5A

5-(ヒドロキシメチル)-2-ピリジンカルボニトリル

20

10

30

実施例 4 A の化合物(13g,110mmol)を400mlのテトラクロロメタンに溶解し、次に、29.4g(165mmol)のNーブロモスクシンイミド(N-bromosuc cinimide)と0.4g(1.6mmol)のジベンゾイルペルオキシド(dibenzoylperoxide)を加える。反応混合物を3時間還流し、そして室温まで冷却し、濾過する。この溶液を水性チオ硫酸ナトリウムで洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を真空下で除去する。残渣を200mlのジオキサンおよび200mlの水に溶解し、炭酸カルシウム(44g,440mmol)を加え、次に、この混合物を2時間還流下で撹拌する。室温まで冷却した後、混合物を濾過し、次に、ジクロロメタンを加える。相分離の後、有機相を硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を真空下で除去する。生成物をクロマトグラフィー(シリカ、溶出剤 シクロヘキサン/酢酸エチル 2:1)によって精製する。

収量: 5. 2 g (理論収量の35%)

¹ H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 4.7 (d, 2H), 5.6 (t, 1H), 8.0 (m, 2H), 8.7 (s, 1 20 H) ppm.

[0097]

製造実施例:

実施例1

エチル 4-(4-シアノフェニル)-6-メチル-2-オキソー<math>1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボキシラート

【化18】

7. 0 g (3 4. 2 9 m m o 1) の N - [3 - (トリフルオロメチル) フェニル] 尿素 (N-[3-(trifluoromethyl)phenyl]urea)、8. 9 9 g (6 8. 5 8 m m o 1) の 4 - シアノベンズアルデヒド、8. 9 2 g (6 8. 5 8 m m o 1) のエチル 3 - オキソブタノアート (ethyl 3-oxobutanoate)および 2 0 g のポリリン酸エチルエステル (polyphosphoric acid ethyl ester)を 2 5 0 m 1 の T H F 中で懸濁させる。この混合物を 1 8 時間還流下で撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、次に、残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量:13.4g(91%)

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 2.0 (s, 3H); 4.0 (q, 2H); 5.4 (d, 1 50

10

30

H); 7.6 (m, 3H); 7.7 (m, 3H); 7.9 (m, 2H); 8.4 (d, 1H) ppm.

[0098]

実施例2

10

20

30

40

50

【化19】

265 mg(1.3 mmol)のN-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]尿素、131 mg(1.0 mmol)の4-シアノベンズアルデヒド、および100 mg(1.0 mmol)の2,4-ペンタンジオンを2 mlのTHF中で懸濁させ、次に、触媒量の濃塩酸を加える。この混合物を還流下で18時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 29mg (7%)

¹H-NMR (200 MHz, DMS0-d₆): δ = 2.0 (s, 3H); 2.2 (s, 3H); 5.5 (d, 1H); 7.5 (m, 1H); 7.6 (m, 3H); 7.7 (m, 1H); 7.8 (m, 1H); 7.9 (m, 2H); 8.5 (d, 1H) ppm.

[0099]

実施例3

 $x \in \mathcal{A}$ $x \in \mathcal{A}$

【化20】

204mg(1.0mmol)のN-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]尿素、142mg(0.77mmol)の4-ブロモベンズアルデヒド、および100mg(0.77mmol)のエチル 3-オキソブタノアートを2mlのTHF中で懸濁させ、次に、触媒量の濃塩酸を加える。この混合物を還流下で18時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用いて

、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 23mg(6%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): $\delta = 1.1$ (t, 3H); 2.0 (s, 3H); 4.0 (q, 2H); 5.3 (d, 1 H); 7.4 (m, 2H); 7.6 (m, 3H); 7.7 (m. 3H); 8.3 (d, 1H) ppm.

[0100]

実施例4

エチル 4-(4-)アノフェニル)-6-メチル-2-オキソー1-[4-フルオロフェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボキシラート

【化21】

20

10

154mg(1.0mmol)のN-[4-フルオロフェニル]尿素、101mg(0.77mmol)の4-シアノベンズアルデヒド、および100mg(0.77mmol)のエチル 3-オキソブタノアートを2mlのTHF中で懸濁させ、次に、触媒量の濃塩酸を加える。この混合物を還流下で18時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 40mg (14%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMS0-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 2.0 (s, 3H); 4.0 (q, 2H); 5.3 (d, 1H); 7.3 (m, 4H); 7.5 (m, 2H); 7.9 (m, 2H); 8.3 (d, 1H) ppm.

[0101]

実施例5

エチル 4-(4-シアノフェニル)-6-メチル-2-オキソー1-[3-クロロフェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー5-ピリミジンカルボキシラート

【化22】

40

50

170mg (1. 0mmol) の N-[3-クロロフェニル] 尿素、<math>100mg (0. 77mmol) の 4-シアノベンズアルデヒドおよび <math>100mg (0. 77mmol) の

エチル 3-オキソブタノアートを2mlのTHF中で懸濁させ、次に、触媒量の濃塩酸を加える。この混合物を還流下で18時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 1 3 mg (4%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 2.1 (s, 3H); 4.0 (q, 2H); 5.3 (d, 1H); 7.2 (m, 1H); 7.4 (m, 3H); 7.5 (m, 2H); 7.9 (m, 2H); 8.3 (d, 1H) ppm.

[0102]

実施例6

20

30

【化23】

 $200 \, \mathrm{mg}$ (0.98 m m o 1) の N - [3 - (トリフルオロメチル) フェニル] 尿素、 $129 \, \mathrm{mg}$ (0.98 m m o 1) の 4- シアノベンズアルデヒド、 $92 \, \mathrm{mg}$ (0.49 m m o 1) の (1S) -2- メトキシー1- メチルー2- オキソエチル 3 - オキソブタノアート、および $295 \, \mathrm{mg}$ のポリリン酸エチルエステルを $3 \, \mathrm{ml}$ の $10 \, \mathrm{THF}$ 中で懸濁させる。この混合物を還流下で $18 \, \mathrm{HB}$ 撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。ジアステレオアイソマーの混合物が得られる。収量: $96 \, \mathrm{mg}$ (40%)

 1 H-NMR (200 MHz, DMS0-d₆): δ = 1.3 (d, 3H); 1.4 (d, 3H); 2.0 (s, 3H+3H); 3.6 (s, 3H); 3.6 (s, 3H); 5.0 (m, 1H+1H); 5.4 (m, 1H+1H); 7.6-7.9 (m, 8H+8H); 8.4 (m, 1H+1H) ppm.

[0103]

実施例7

 $4 - \{6 - \cancel{y} + \cancel{y} - 5 - (4 - \cancel{z} + \cancel{y} + \cancel{$

10

 $150 \, \mathrm{mg}$ (0. $73 \, \mathrm{mmol}$) のN - [3-(トリフルオロメチル)フェニル] 尿素、 $96 \, \mathrm{mg}$ (0. $73 \, \mathrm{mmol}$) の4-シアノベンズアルデヒド、 $63 \, \mathrm{mg}$ (0. $37 \, \mathrm{mmol}$) の4-(4-モルホリニル) -4-オキソー2-ブタノンおよび $220 \, \mathrm{mg}$ のポリリン酸エチルエステルを $3 \, \mathrm{ml}$ のTHF中で懸濁させる。この混合物を還流下で $18 \, \mathrm{ml}$ 間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてジクロロメタン/メタノールを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する

20

収量: 28mg(16%)

 1 H-NMR (300 MHz, DMS0-d₆): δ = 1.5 (s, 3H); 3.1 (m, 4H); 3.6 (m, 4H); 5.3 (br.s, 1H); 7.6 (m, 2H); 7.7 (m, 1H); 7.8 (m, 2H); 7.9 (m, 2H); 8.0 (br.s, 1H) ppm. [O 1 O 4]

実施例8

【化25】

30

40

200mg(0.98mmol)のN-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]尿素、128mg(0.98mmol)の4-シアノベンズアルデヒド、77mg(0.49mmol)の4-(4-ジエチルアミノ)-4-オキソー2-ブタノンおよび295mgのポリリン酸エチルエステルを3mlのTHF中で懸濁させる。この混合物を還流下で18時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてジクロロメタン/メタノールを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 106mg(47%)

¹ H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 0.9 (m, 6H); 3.1 (m, 4H); 5.2 (br.s, 1H); 7.6 (m, 2H); 7.7 (m, 1H); 7.8 (m, 2H); 7.9 (m, 2H); 8.0 (brs, 1H) ppm.

[0105]

実施例9

6-Pミノー4-(4-シアノフェニル)-2-オキソー1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボニトリル【化26】

400mg(1.97mmol)のN-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]尿素、199mg(1.51mmol)の4-シアノベンズアルデヒドおよび100mg(1.51mmol)のマロノニトリル (malononitrile)を2mlのTHF中に懸濁し、次に、触媒量の濃塩酸を加える。この混合物を還流下で18時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてジクロロメタン/メタノールを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 4 mg (1%)

¹ H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆): $\delta = 5.2$ (d, 1H); 6.0 (s, 2H); 7.6 (m, 3H); 7.7 (m, 2 H); 7.8 (m, 1H); 7.9 (m, 2H) 8.4 (d, 1H) ppm.

[0106]

実施例10

【化27】

100 m g (0.23 m m o 1) の実施例 1 を 1 m l のジメチルホルムアミドに溶解し、次に、35.7 m g (0.23 m m o 1) のホスホリルクロリド (phosphorylchloride)を加える。反応混合物を 70℃で 2 時間撹拌する。室温まで冷却した後、生成物を分取 H P L C によって単離する。

20

10

30

40

収量: 4 3 mg (4 1 %)

¹ H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 2.1 (s, 3H); 4.1 (q, 2H); 6.4 (s, 1H); 7.6 (m, 2H); 7.7 (m, 1H); 7.8 (m, 1H); 7.9 (m, 4H); 9.2 (s, 1H) ppm.

[0107]

実施例11

4-(4-シアノフェニル)-6-メチル-2-オキソー1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボン酸

10

20

30

40

50

【化28】

3 g (7 m m o l) の実施例 1 を 5 0 m l の水とエタノール中の 1 0 0 m l の 5 % 水酸 化カリウムの混合物に溶解する。反応混合物を室温で 1 8 時間撹拌する。溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてジクロロメタン/メタノールを用いて、シリカによるカラム クロマトグラフィーによって精製する。

収量: 1. 27g(45%)

 1 H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.0 (s, 3H); 5.4 (d, 1H); 7.6 (m, 1H); 7.6 (m, 2 H); 7.7 (m, 1H); 7.8 (m, 1H); 7.9 (m, 3H); 8.3 (d, 1H); 12.5 (s, 1H) ppm.

[0108]

実施例12

4-(4-)アノフェニル)-6-メチル-2-オキソ-N-プロピル-1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボキサミド

【化29】

40mg(0.1mmol)の実施例11を2mlのジメチルホルムアミドに溶解し、7mg(0.11mmol)のn-プロピルアミン、15mg(0.11mmol)の1-ヒドロキシー1H-ベンゾトリアゾール水和物(1-hydroxy-1H-benzotriazole hydrate)および12mg(0.1mmol)の4-ジメチルアミノピリジンを加える。反応混合物を0℃で撹拌し、次いで、21mg(0.11mmol)の1-(3-ジメチルアミノ

プロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩を加える。この反応混合物を室温で18時間撹拌し、次いで、水と酢酸エチルを加える。有機相を飽和水性硫酸水素カリウム(saturated aqueous KHSO4)、水および塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し、真空下で蒸発させ乾燥する。必要に応じて、生成物を更にカラムクロマトグラフィーまたは分取HPLCによって精製する。

収量: 29 mg (66%)

 1 H-NMR (300 MHz, DMS0-d₆): δ = 0.7 (t, 3H); 1.3 (sext, 2H); 1.7 (s, 3H); 3.0 (q, 2H); 5.4 (d, 1H); 7.6 (m, 3H); 7.7 (m, 2H); 7.8 (m, 2H); 7.9 (m, 1H); 8.1 (d, 1H) ppm.

10

20

30

40

[0109]

実施例13

【化30】

48mg(0.12mmol)の実施例11を2mlのジメチルホルムアミドに溶解し、10mg(0.13mmol)の2-メトキシエチルアミン、18mg(0.13mmol)の1-ヒドロキシー1H-ベンゾトリアゾール水和物および15mg(0.12mmol)の4-ジメチルアミノピリジンを加える。反応混合物を0℃で撹拌し、次いで、25mg(0.13mmol)の1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩を加える。この反応混合物を室温で18時間撹拌し、次いで、水と酢酸エチルを加える。有機相を飽和水性硫酸水素カリウム、水および塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し、真空下で蒸発させ乾燥する。必要に応じて、生成物を更にカラムクロマトグラフィーまたは分取HPLCによって精製する。

収量: 2 2 mg (40%)

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.7 (s, 3H); 3.2 (s, 3H); 3.3 (m, 4H); 5.4 (d, 1H); 7.6 (m, 3H); 7.7 (m, 3H); 7.9 (m, 2H); 8.1 (m, 1H) ppm.

[0110]

<u>実施例14</u>

 $x \in \mathbb{R}$ $x \in \mathbb{R}$

89mg(0.21mmol)の実施例1をTHF2ml中の60%水素化ナトリウム(鉱物油中の)12.4mg(0.31mmol)懸濁液に加える。この混合物を室温で2時間撹拌する。次いで、26mg(0.21mmol)の硫酸ジメチルを加え、次に、この混合物を室温で更に2時間撹拌する。次いで、水と酢酸エチルを加え、有機相を水および塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し、次に、真空下で蒸発させ乾燥させる。必要に応じて、生成物を更にカラムクロマトグラフィーまたは分取HPLCによって精製する

収量: 85 mg (93%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 2.0 (s, 3H); 2.8 (s, 3H); 4.0 (q, 2 H); 5.5 (s, 1H); 7.6 (m, 3H); 7.7 (m, 1H); 7.8 (m, 2H); 7.9 (m, 2H) ppm.

[0111]

実施例15

エチル 3-アセチルー 4- (4-シアノフェニル)-6-メチルー 2-オキソー 1- [3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー 5-ピリミジンカルボキシラート

【化32】

100mg(0.23mmol)の実施例1をTHF2ml中の60%水素化ナトリウム(鉱物油中の)12mg(0.28mmol)懸濁液に加える。この混合物を室温で2時間撹拌する。次いで、91mg(1.16mmol)の塩化アセチル(acetylchloride)を加え、次に、この混合物を室温で更に2時間撹拌する。次いで、水と酢酸エチルを加え、有機相を水および塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し、次に、真空下で蒸発させ乾燥させる。必要に応じて、生成物を更にカラムクロマトグラフィーまたは分取HPLCによって精製する。

収量: 93mg(85%)

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): $\delta = 1.2$ (t, 3H); 2.1 (s, 3H); 2.5 (s, 3H); 4.2 (m, 2

20

10

30

40

H); 6.7 (s, 1H); 7.4 (m, 1H); 7.5 (m, 2H); 7.6 (m, 1H); 7.7 (m, 1H); 7.8 (m, 1H) ; 7.9 (m. 2H) ppm.

[0112]

実施例16

ジエチル 6-(4-シアノフェニル)-4-メチル-2-オキソ-3-[3-(トリ フルオロメチル)フェニル]-3,6-ジヒドロ-1,5(2H)-ピリミジンジカルボ キシラート

[化33]

100mg (0.23mmol) の実施例1をTHF2m1中の60%水素化ナトリウ ム (鉱物油中の) 1 2 m g (0. 2 8 m m o 1) 懸濁液に加える。この混合物を室温で 2 時間撹拌する。次いで、126mg(1.16mmol)のクロロ炭酸エチル(エチル クロリドカルボナート: ethyl chloridocarbonate)を加え、次に、この混合物を室温で更 に 2 時間撹拌する。次いで、水と酢酸エチルを加え、有機相を水および塩水で洗浄し、硫 酸ナトリウムで乾燥し、次に、真空下で蒸発させ乾燥させる。必要に応じて、生成物を更 にカラムクロマトグラフィーまたは分取HPLCによって精製する。

収量: 92mg (79%)

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): $\delta = 1.2$ (t, 3H; t, 3H); 2.1 (s, 3H); 4.2 (m, 2H); 4. 3 (q, 2H); 6.4 (s, 1H); 7.4 (m, 1H); 7.5 (m, 3H); 7.7 (m, 1H); 7.8 (m, 1H); 7.9 (m, 2H) ppm.

30

50

[0113]

実施例17

エチル 4-(4-シアノフェニル)-6-メチル-1-(3-メチルフェニル)-2 -オキソ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボキシラート

【化34】

150mg (1.0mmol) のN-[3-メチルフェニル] 尿素、101mg (0. 7 7 m m o l) の 4 - シアノベンズアルデヒドおよび 1 0 0 m g (0. 7 7 m m o l) の 3ーオキソブタン酸エチル(エチル 3ーオキソブタノアート:ethyl 3-oxobutanoate)を2mlのTHF中に懸濁し、次に、触媒量の濃塩酸を加える。この混合物を還流下で18時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 8 m g (3%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 2.0 (s, 3H); 2.3 (s, 3H); 4.0 (q, 2 H); 5.3 (d, 1H); 7.0 (m, 2H); 7.2 (m, 1H); 7.3 (m, 1H); 7.6 (m, 2H); 7.9 (m, 2H); 8.2 (d, 1H) ppm.

10

20

30

[0114]

実施例18

 $x \in \mathbb{R}$ $x \in \mathbb{R}$

【化35】

204mg(1.0mmol)のN-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]尿素、108mg(0.77mmol)の4-クロロベンズアルデヒドおよび100mg(0.77mmol)の3-オキソブタン酸エチルを2mlのTHF中に懸濁し、次に、触媒量の濃塩酸を加える。この混合物を還流下で18時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 29mg(9%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆); δ = 1.1 (t, 3H); 2.0 (s, 3H); 4.0 (q, 2H); 5.3 (d, 1H); 7.5 (m, 5H); 7.6 (m, 1H); 7.7 (m, 2H); 8.3 (d, 1H) ppm.

[0115]

実施例19

エチル 6-(ブロモメチル)-4-(4-シアノフェニル)-2-オキソー1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-ピリミジン 40カルボキシラート

3 g (7 m m o l) の実施例 1 を 1 0 0 m l のクロロホルムに溶解する。0℃で、5 5 8 m g (3.48 m m o l) の臭素を滴下する。この混合物を室温で 2 時間撹拌し、次いで、溶媒を真空下で除去する。残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用いて、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 3. 2g (90%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMS0-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 4.0 (q, 2H, d, 1H); 4.6 (br d, 1H); 5.4 (d, 1H); 7.6 (m, 3H); 7.7 (m, 2H); 7.8 (m, 1H); 7.9 (m, 2H); 8.6 (d, 1H) pp m.

[0116]

実施 例 2 0

エチル 4-(4-)アノフェニル)-6-[(3)エチルアミノ)メチル] -2-オキソー1-[3-()トリフルオロメチル)フェニル] -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボキシラート

【化37】

20mg (0.04mmol) の実施例19を2mlのアセトンに溶解し、次に、8mg (0.10mmol) のジエチルアミンを加える。この混合物を室温で18時間撹拌し、次いで、溶媒を真空下で除去する。残渣を分取HPLCによって精製する。

収量: 15 mg (75%)

¹ H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 0.6 (t, 6H); 1.1 (t, 3H); 2.0 (m, 2H); 2.2 (m, 2 H); 3.1 (br d, 1H); 3.9 (br d, 1H); 4.1 (q, 2H); 5.4 (d, 1H); 7.5 (m, 1H); 7.6 (m, 4H); 7.7 (m, 1H); 7.9 (m, 2H) ppm.

[0117]

<u>実施例21</u>

エチル 6-(アニリノメチル)-4-(4-シアノフェニル)-2-オキソー1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-ピリミジ

10

20

30

40

50mg(0.10mmol)の実施例19を2mlのアセトンに溶解し、次に、18mg(0.20mmol)のアニリンを加える。この混合物を室温で18時間撹拌し、次いで、溶媒を真空下で除去する。残渣を分取HPLCによって精製する。

収量: 28mg (55%)

¹ H-NMR (300 MHz, DMS0-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 3.6 (d/d, 1H); 4.1 (q, 2H); 4.4 (d/d, 1H); 5.4 (m, 2H); 6.2 (m, 2H); 6.5 (m, 1H); 6.9 (m, 2H); 7.6 (m, 6H); 7.9 (m, 2H); 8.4 (d, 1H) ppm.

[0118]

実施例22

【化39】

実施例1のエナンチオマーをキラル相分取 HPLCによって分離する:

1. 5ml の酢酸エチルに溶解された化合物 100mg、カラム KBD8361(モノマー N-メタクリロイルーL-ロイシン-1-メンチルアミドに基づくキラルシリカゲルセレクター、欧州特許公開公報 EP-A-379917参照)、 $250mm\times20mm$ 、溶出剤 酢酸エチル、流速 25m1/分、温度 23 \mathbb{C} 、注入量 $2500\mu1$ 、検出 254nm。

 1 H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 2.0 (s, 3H); 4.0 (q, 2H); 5.4 (d, 1H); 7.6 (m, 3H); 7.7 (m, 2H); 7.8 (m, 1H); 7.9 (m, 2H); 8.4 (d, 1H) ppm.

[α] ^{2 0} = +3.3° (λ = 589 n m、ジクロロメタン、c = 535.0 m g/100 m l)

[0119]

10

20

30

実施例23

(-) -エチル 4- (4-シアノフェニル) -3, 6-ジメチル-2-オキソ-1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1.2.3.4-テトラヒドロ-5-ピリミ ジンカルボキシラート

10

20

30

40

50

【化40】

100mg (0.23mmol) の実施例22をTHF2ml中の60%水素化ナトリ ウム (鉱物油中の) 1 4 m g (0 . 3 5 m m o 1) 懸濁液に加える。この混合物を室温で 2 時間撹拌する。次いで、2 9 mg (0.23 mm o 1) の硫酸ジメチルを加え、次に、 この混合物を室温で更に2時間撹拌する。次いで、水と酢酸エチルを加え、有機相を水お よび塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥し、次に、真空下で蒸発させ乾燥させる。生成 物を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用い、シリカによるカラムクロマトグラ フィーによって精製する。

収量: 76mg (74%)

¹H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): $\delta = 1.1$ (t, 3H); 2.0 (s, 3H); 2.8 (s, 3H); 4.0 (q, 2 H); 5.5 (s, 1H); 7.6 (m, 3H); 7.7 (m, 1H); 7.8 (m, 2H); 7.9 (m, 2H) ppm. $[α]^{20} = -18.1^{\circ} (λ = 589 \text{ nm}, \cancel{5} \cancel{5} \cancel{5} \cancel{5} \cancel{5} \cancel{5} \cancel{5})$ c = 530.0 mg/1 0 0 m 1)

[0120]

実施例24

エチル 4-(6-2)アノー3-2リジニル)-6-3チルー2-3キソー1-[3-2](トリフルオロメチル)フェニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカ ルボキシラート

【化41】

テトラヒドロフラン (5 m l) 中の実施例 3 A (7 6 m g, 0. 5 8 m m o l) の撹拌 溶液に、3-オキソブタン酸エチル (75mg, 0.58mmol)、N-[3-(トリ フルオロメチル)フェニル]尿素(118mg, 0.58mmol)およびポリリン酸エ チルエステル(200mg;Саvа et al., J. Org. Chem. 1969, 34, 2665の手順に従って新たに調製された)を加える。反応混合物を2日間(48時間)還流し、その後、溶液をDMSO(2m1)で希釈し、次に、分取HPLCによって精製する。生成物フラクションを真空下で濃縮し、溶出剤としてシクロヘキサンと酢酸エチルを用いてシリカによるクロマトグラフィー処理を再びおこなう。

収量: 92 mg (理論収量の35%)

 $MS (ESIpos) : m/z = 431 (M+H)^{+}$

HPLC (方法4) = 4. 63分

 1 H-NMR (300 MHz, DMS0-d₆): δ = 8.76 (s, 1H), 8.36 (d, 1H), 8.16-8.00 (m, 2H), 7.83-7-74 (m, 2H), 7.75-7.58 (m, 2H), 5.47 (d, 1H), 4.03 (quartet, 2H), 2.06 (s, 3H), 1.08 (t, 3H) ppm.

10

20

30

40

[0121]

実施例25

 $4 - \{5 - (1 H - \mathcal{A} = \mathcal{A}$

【化42】

5m1の乾燥ジメチルホルムアミド中の実施例11の化合物501mg(1.25mm o 1)溶液に、567mg(3.5mm o 1)のN,N-カルボニルジイミダゾール(N,N- carbonyldiimidazole)を加える。この反応混合物を一晩放置した後、溶媒を真空下で蒸発して除去する。残渣を酢酸エチル中に入れ、次に、水および塩水で洗浄する。硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を真空下で蒸発して除去する。

収量:500mg (理論収量の88.6%)

 $M S (E I) : m/z = 4 5 2 (M+H)^{+}$

¹ H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.40 (d, 3H), 5.5 (d, 1H), 7.0 (s, 1H), 7.55-8.0 (m, 9H), 8.4 (s, 1H), 8.45 (d, 1H) ppm.

[0122]

<u>実施例26</u>

2-ヒドロキシエチル 4-(4-シアノフェニル)-6-メチルー2-オキソー1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロー5-ピリミジンカルボキシラート

収量: 22mg (理論収量の49.4%)

 $MS (EI) : m/z = 4 4 6 (M+H)^{+}$

 1 H-NMR (300 MHz, DMS0-d₆): δ = 2.05 (d, 3H), 3.5 (quartet, 2H), 3.95-4.15 (m, 2 H), 4.75 (tr, 1H), 5.45 (d, 1H), 7.55-7.75 (m, 5H), 7.75 (d, 1H), 7.85 (d, 2H), 8.35 (d, 1H) ppm.

[0123]

実施例27

2-(i)メチルアミノ)エチル 4-(4-i)アノフェニル)-6-iメチル-2-iキソー1-[3-(i)リフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-fトラヒドロ-5-ピリミジンカルボキシラート

【化44】

10

30

20

;注入数: 1) によって精製する。生成物を含んでいるフラクションを集め、真空下で濃縮する。

収量: 24mg (理論収量の50.8%)

 $MS(EI): m/z = 473(M+H)^{+}$

¹ H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.05 (d, 3H), 2.1 (s, 6H), 2.4 (m, 2H), 4.1 (m, 2H), 5.35 (d, 1H), 7.55 (d, 1H), 7.6 (d, 2H), 7.7 (m, 2H), 7.8 (d, 1H), 7.85 (d, 2H), 8.35 (d, 1H) ppm.

[0124]

実施例28

2-(4-llu) ジニル)エチル 4-(4-ilu) フェニル)-6-ilu チルー2-ilu ソー1-[3-(lu)] フェニル] -1, 2, 3, 4-lu トラヒドロー5-lu リミジンカルボキシラート

10

20

30

40

【化45】

収量: 1 7 mg (理論収量の33.5%)

 $MS (EI) : m/z = 507 (M+H)^{+}$

¹ H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.0 (d, 3H), 2.9 (tr, 2H), 4.3 (tr, 2H), 5.25 (d, 1H), 7.15 (d, 2H), 7.45 (d, 2H), 7.5 (d, 1H), 7.65 (tr, 2H), 7.8 (m, 3H), 8.35 (d, 1H), 8.4 (d, 2H) ppm.

[0125]

実施例29

2-(2-ll)ジニル)エチル 4-(4-il)アノフェニル)-6-il)チルー2-il) 1-[3-(il)] 1-il) 1-il)

20

収量: 22mg (理論収量の43.4%)

 $MS (EI) : m/z = 507 (M+H)^{+}$

 1 H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.0 (d, 3H), 2.9 (tr, 2H), 4.3 (tr, 2H), 5.25 (d, 1H), 7.15 (d, 2H), 7.45 (d, 2H), 7.5 (d, 1H), 7.65 (tr, 2H), 7.8 (m, 3H), 8.35 (d, 1H), 8.4 (d, 2H) ppm.

[0126]

実施例30

2-(2-3+y-1-2-y-1) エチル 4-(4-y-1) フェニル) -6-y チルー2-3+y-1-[3-(-y-1)] カラヒドロー5-2 リミジンカルボキシラート

30

【化47】

40

:約 5 0 0 μ l ; 注入数: l) によって精製する。生成物を含んでいるフラクションを集め、真空下で濃縮する。

収量: 25mg (理論収量の48.8%)

 $MS (EI) : m/z = 513 (M+H)^{+}$

¹H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.8 (quintet, 2H), 2.0 (d, 3H), 2.1 (tr, 2H), 3.2 (tr, 2H), 3.4 (tr, 2H), 4.0-4.2 (m, 2H), 5.35 (d, 1H), 7.55 (d, 1H), 7.6 (d, 2H), 7.7 (tr, 2H), 7.8 (d, 1H), 7.9 (d, 2H), 8.4 (d, 1H) ppm.

[0127]

実施例14-16の手順に準じて、次の化合物を製造する。

【表2】

【表2】					
実施例	構造	出発原料	収量	R.[分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H]*
31	H ₃ C N O CH ₃	実施例 1 ; ブロモ酢酸エチル	85	4.01 (1)	516
32	H ³ C H ³ C CF ³	実施例 1 ; シクロプロパン カルボニルクロリド	79	4.09 (1)	498
33	H ₃ C O CH ₃ CF ₃	実施例 1 ; ブロモエタン	15	4.28 (2)	458
34	H ₃ C N O CF ₃	実施例 1 ; 4 ーモルホリン カルボニルクロリド	97	3.97 (2)	543

10

20

30

実施例	構造	出発原料	収量	R ₍ 分)	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
35	H ₃ C O O CH ₃ CH ₃ CCF ₃	実施例 1; ジメチルカルバミン酸 クロリド (dimethylcarbamic chloride)	98	4.00 (2)	523 [M+Na] ⁺
36	H ₃ C O CH ₃ CF ₃	実施例 1 ; メチル クロリド カルボナート (methyl chloridocarbonate)	96	4.10 (2)	488
37	H ₃ C O N O CF ₃	実施例 1 ; ベンジルブロミド	58	4.59 (2)	520
38	H ₃ C O CH ₃ CF ₃	実施例 1 ; プロパノイルクロリド	43	4.42 (2)	486

安华區	+tt: \A-:	all the text slet	chre 164.	D.A.	筋具八七
実施例	構造	出発原料	収量	R _t [分]	質量分析
番号.			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
39	H ₃ C O CH ₃	実施例 1; 2 ーメトキシ エチル クロリド カルボナート (2-methoxyethyl chloridocarbonate)	95	4.12 (2)	532
40	H ₃ C O CH ₃ CF ₃	実施例 1; イソプロピル クロリド カルボナート (isopropyl chlorido carbonate)	67	4.55 (2)	500
41	H ₃ C O CH ₃ CF ₃	実施例1; ジエチルカルバミン酸 クロリド (diethylcarbamic chloride)	18	4.25 (2)	529
42	H ₃ C N O CH ₃ CCF ₃	実施例 1; メチル (メチルスルホニル) カルバミン酸クロリド (methyl (methyl- sulfonyl)- carbamic chloride)	40	4.10 (2)	565

表 5 】	按 24 -	ULW EN	ıtır 🖳	n (A)	所具八化
実施例	構造	出発原料	収量	R _t [分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
43	H ₃ C N O NH ₂ CF ₃	実施例 1 ; 2 ープロモアセトアミド; 2 . 5 当量(equiv.) 水素化ナトリウム	54	3.7 (3)	487
44	H ₃ C O O O O O CF ₃	実施例1; 2ーブロモ酢酸; 2.5当量(equiv.) 水素化ナトリウム	67	3.8 (3)	488
45	H ₃ C N O NH ₂ CF ₃	実施例 1; 2 ープロモ エタンアミン・ ヒドロブロミド; 2.5 当量 (equiv.) 水素化ナトリウム	28	2.9 (2)	473
46	H ₃ C N N N N CF ₃	実施例1; 2- (クロロメチル) ピリジン塩酸塩; 2.5当量 (equiv.) 水素化ナトリウム	37	4.0 (3)	521

実施例	構造	出発原料	収量	R ₍ [分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
47	H ₃ C O CH ₃ CH ₃ CCH ₃ CCH ₃	実施例 1; N-(2-ブロモエチル) -N, N- ジエチルアミン・ ヒドロブロミド; 2.5 当最 (equiv.) 水素化ナトリウム	82	2.98 (2)	529
48	H ₃ C CF ₃	実施例 1; 2 ーブロモーNーメチル ーアセトアミド; 2.5 当量(equiv.) 水素化ナトリウム	65	3.70 (2)	501
49	H ₃ C N O CF ₃	実施例 1; 3 ー(クロロメチル) ピリジン塩酸塩; 2.5 当量(equiv.) 水素化ナトリウム	15	3.68 (2)	521
50	H ₃ C O N O N O CF ₃	実施例1; 4-(クロロメチル) ピリジン塩酸塩; 2.5 当量(equiv.) 水素化ナトリウム	21	3.47 (2)	521

実施例	構造	出発原料	収量	R _t [分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
51	H ₃ C N N N N CF ₃	実施例1; 2-(ブロモメチル) -1H-イミダゾール・ ヒドロブロミド; 2.5当量 (equiv.) 水素化ナトリウム	6	2.97 (2)	510
52	H ₃ C N CN CF ₃	実施例1; 3 -(クロロメチル) - 1,2,4 - オキサジアゾール	37	4.0 (3)	469
53	H ₃ C N O CH ₃	実施例1; 2ープロモーNー (2ーメトキシエチル) ーアセトアミド	91	3.77 (2)	545

20

30

[0128]

実施例6-8の手順に準じて、次の化合物を製造する。

実施例	構造	出発原料	収量	R. [分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
54	H ₃ C NH H ₃ C NCF ₃	N-[3-(トリフルオロ メチル)フェニル]尿素; 4-シアノベンズ アルデヒド; メチル 3- オキソブタノアート	79	3.68 (2)	416
55	CN N N N CF ₃	N-[3-(トリフルオロ メチル)フェニル]尿素; 4-シアノベンズ アルデヒド; シクロプロピルメチル 3-オキソブタノアート	58	4.09 (2)	456
56	CH ₃ C NH O CF ₃	N-[3-(トリフルオロ メチル)フェニル]尿素; 4-シアノベンズ アルデヒド; イソプロピル 3-オキソブタノアート	85	4.03	444
57	H ₃ C NH NH CF ₃	N-[3-(トリフルオロ メチル)フェニル]尿素; 4-シアノ ベンズアルデヒド; (1R) -2-メトキシ -1-メチル-2- オキソーエチル 3-オキソプタノアート	73	3.82 (2)	488

実施例 番号	構造	出発原料	収量 [%]	R, [分] (方法)	質量分析 [M+H] [†]
58	H ₃ C N NH H ₃ C N CF ₃	N-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]尿素; 4-シアノベンズアルデヒド; N, N-ジメチル-3-オキソブタンアミド	9	3.22 (2)	429

[0129]

実施例59

エチル 4-(4-シアノフェニル)-6-メチル-3-[2-(4-モルホリニル)-2-オキソエチル]-2-オキソー<math>1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボキシラート

【化48】

80mg(0.16mmol)の実施例44を2mlのジメチルホルムアミドに溶解し、16mg(0.18mmol)のモルホリン、24mg(0.18mmol)の1-ヒドロキシー1Hーベンゾトリアゾール水和物および20mg(0.16mmol)の4-ジメチルアミノピリジンを加える。反応混合物を0℃で撹拌し、次いで、35mg(0.18mmol)の1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩を加える。この反応混合物を室温で18時間撹拌し、次いで、水と酢酸エチルを加える。有機相を硫酸ナトリウムで乾燥し、真空下で蒸発させ乾燥する。必要に応じて、生成物を更にカラムクロマトグラフィーまたは分取HPLCによって精製する。

収量: 78mg(85%)

 1 H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 2.0 (s, 3H); 3.4 (m, 4H); 3.6 (m, 4H); 3.7 (d, 1H); 4.1 (m, 2H); 4.5 (d, 1H); 5.5 (s, 1H); 7.6 (m, 5H); 7.8 (m, 1H); 7.9 (m, 2H) ppm.

[0130]

実施例59の手順に準じて、次の化合物を製造する:

20

10

30

実施例	樽造	出発原料	収量	R, [分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
60	H ₃ C _N O CH ₃ CF ₃	実施例44; Nーメチル ピペラジン	90	2.93 (2)	570
61	H ₃ C N O CH ₃ CF ₃	実施例44; Nー(2-アミノ エチル)-N,N -ジメチルアミン	87	2.93	558
62	CN CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CF ₃	実施例44; ジメチルアミン (THF中2M)	83	3.84 (2)	515

[0131]

実施例6-8の手順に準じて、次の化合物を製造する。

10

20

【表 1 1	.1				
実施例	構造	出発原料	収量	R ₍ [分]	質量分析
番号			1%1	(方法)	[M+H] ⁺
63	ÇN	N-[3-	23	3.80 (3)	440
		(トリフルオロメチル)			
	H ₃ C N	フェニル]尿素;			
	NH NH	4-シアノベンズアルデヒド;			
	H³C \\h\\	1-(3-メチル-1, 2, 4			
		ーオキサジアゾールー	1		
	CF ₃	5イル)アセトン			
64	ÇN	N-[3-	23	4.42 (2)	491
		(トリフルオロメチル)			
		フェニル] 尿素;			
	NH	4-シアノベンズアルデヒド;			
	H ₃ C N O	1 - (1, 3 -			
		ベンゾチアゾールー			
	CF ₃	2ーイル) アセトン			
65	ÇN	N -[3 -	33	4.3 (1)	428
		(トリフルオロメチル)			
		フェニル]尿素;	-3		
	H³C NH	4-シアノベンズアルデヒド;			
	H ₃ C H ₃ C NO	5ーメチルー2,			
		4-ヘキサンジオン			
	CF ₃				
66	ÇN	N-[3-	3	3.47 (2)	430
		(トリフルオロメチル)			
	٧ ١	フェニル]尿素;			
	H ₃ C ⁻⁰ NH	4-シアノベンズアルデヒド;			
	H ₃ C N N	1ーメトキシー2,			
		4 -ペンタンジオン			
	CF ₃				
	3		<u> </u>	<u> </u>	

実施例	構造	出発原料	収量	R.[分]	質量分析	
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺	
67	ÇN	N-[3-	13	3.70 (2)	452	
		(トリフルオロメチル)				
		フェニル] 尿素;				
	NH NH	4-シアノベンズアルデヒド;				
	H ₃ C N O	1-(2-フリル)-1, 3-		,		
		ブタンジオン				
	CF ₃					
68	ÇN	N-[3-	14	4.03 (2)	462	
		(トリフルオロメチル)				
	<u> </u>	フェニル]尿素;				
	NH	4-シアノベンズアルデヒド;				
	H ₃ C N O	1-フェニル-1, 3				
		ープタンジオン				7
	CF ₃					
69	ÇN	N -[3 -	5	3.9 (3)	454	
		(トリフルオロメチル)				
		フェニル]尿素;				
	F ₃ C NH	4-シアノベンズアルデヒド;				
	H ₃ C N O	1, 1, 1ートリフルオロ				
		-2, 4-ペンタンジオン				
	CF ₃					;

[0132]

実施例70

4-(4-シアノフェニル)-6-メチル-2-オキソー1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボキサミド【化49】

40

50

200mg (0.5mmol) の実施例11を5mlのテトラヒドロフランに溶解し、

次に、6 mg(0.05 mmol)の4-N, N-ジメチルアミノピリジン、77 mg(0.6 mmol)のN, N-ジイソプロピルエチルアミンおよび115 mg(0.6 mmol)のベンゾトリアゾールー1ーイルオキシートリス(ピロリジノ)ホスホニウムヘキサフルオロホスファート(benzotriazol-1-yloxy-tris(pyrrolidino)phosphonium hexafl uorophosphate)を加える。反応混合物を室温で15分間撹拌し、次いで、5 ml(2.5 mmol)のアンモニア(ジオキサン中で0.5 M溶液として)を加える。この反応混合物を室温で1時間撹拌し、次いで、水と酢酸エチルを加える。有機相を硫酸ナトリウムで乾燥し、真空下で蒸発させて乾燥する。生成物を分取HPLCによって更に精製する。収量:55 mg(理論収量の28%)

 1 H-NMR (200 MHz, DMS0-d₆): δ = 1.8 (s, 3H); 5.4 (d, 1H); 7.2 (br. s, 1H); 7.4 (br. s, 1H); 7.6 (m, 5H); 7.7 (m, 1H); 7.9 (m, 2H); 8.1 (d, 1H) ppm.

20

30

[0133]

実施例71

実施例 1 1 のエナンチオマーをキラル相分取 H P L C [カラム K B D 8 3 6 1 (モノマー N - メタクリロイルー L - ロイシン - 1 - メンチルアミドに基づくキラルシリカゲルセレクター、欧州特許公開公報 E P - A - 3 7 9 9 1 7 参照)、 2 5 0 m m \times 2 0 m m 、溶出剤:酢酸エチル \rightarrow メタノール \rightarrow 酢酸エチル、流速 2 5 m 1 /分、温度 2 3 $\mathbb C$ 、検出 2 5 4 n m 1 によって分離する。

 1 H-NMR (300 MHz, DMS0-d₆): δ = 2.0 (s, 3H); 5.4 (d, 1H); 7.6 (m, 1H); 7.6 (m, 2 H); 7.7 (m, 1H); 7.8 (m, 1H); 7.9 (m, 3H); 8.3 (d, 1H); 12.5 (s, 1H) ppm.

[α] ^{2 0} = + 2. 5 ° (λ = 5 8 9 n m 、 λ β J - ν 、 c = 5 0 5 m g / 1 0 0 m l)

[0134]

実施例72

アルゴン下で、1560mg(3.89mmol)の実施例71の化合物を19.6mlのDMFに加える。1.095ml(7.86mmol)のトリエチルアミンおよび1.1ml(15.7mmol)の2-プロモエタノールを加えた後、反応混合物を約700℃で8時間撹拌する。冷却後、この反応混合物を真空下で濃縮する。残渣を酢酸エチルに入れ、次に、水で洗浄する。硫酸マグネシウムで乾燥した後、有機相を真空下で蒸発させる。この残渣を8mlのメタノールに入れ、次に、分取HPLC(カラム:Nucleosil 100-5 C18 Nautilus、 $20\times50mm$ 、 $5\mu m$;溶媒A:アセトニトリル、溶媒B:水+0.3%ギ酸;グラジエント:0分 10%A、2分 10%A、2分 10%A、2分 10%A 10%A

でいるフラクションを集め、凍結乾燥する。 収量:1290mg(理論収量の74.5%)

 $MS(EI): m/z = 446 (M+H)^{+}$

 1 H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.05 (d, 3H); 3.5 (quartett, 2H); 3.95-4.15 (m, 2H); 4.75 (tr, 1H); 5.45 (d, 1H); 7.55-7.75 (m, 5H); 7.75 (d, 1H); 7.85 (d, 2H); 8.35 (d, 1H) ppm.

[α] ^{2 0} = + 1 4 . 3 ° (λ = 5 8 9 n m 、 λ β λ / $-\nu$ 、 c = 4 5 5 m g / 1 0 0 m l)

[0135]

実施例73

【化52】

テトラヒドロフラン (5 m l) 中の実施例 3 A (7 5 m g, 0. 5 7 m m o l) の撹拌

10

20

30

40

溶液に、2, 4 -ペンタンジオン(57 m g, 0. 57 m m o 1)、N - [3 - (F)7 ルオロメチル)フェニル] 尿素(116 m g, 0. 57 m m o 1)およびポリリン酸エチルエステル(200 m g) [Cavaetal., J. Or g. C hem. $\underline{34}$, 2665(1969)の手順に従って新たに調製された] を加える。反応混合物を 24 時間 還流し、その後、溶液を D M S O(2 m 1)で希釈し、次に、分取 H P L C によって精製する。

収量: 101mg (理論収量の44%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.02 (s, 3H); 2.24 (s, 3H); 5.54 (d, 1H); 7.52-7 .90 (m, 4H); 8.08 (d, 2H); 8.50 (d, 1H); 8.81 (s, 1H) ppm.

10

20

30

40

[0136]

実施例74

【化53】

実施例 73 のエナンチオマーをキラル相分取 H P L C [カラム K B D 83 61 (モノマー N ーメタクリロイルー L ーロイシンー 1 ーメンチルアミドに基づくキラルシリカゲルセレクター、欧州特許公開公報 E P - A - 379917 参照)、250 m m \times 20 m m 、 溶出剤:酢酸エチル→メタノール→酢酸エチル、流速 25 m 1 /分、温度 23 $\mathbb C$ 、検出 254 n m] によって分離する。

M S (E S I p o s) : $m/z = 4 \ 0 \ 1 \ (M+H)^{+}$ [α] $^{2 \ 0}$ = + 2 5 . 1 $^{\circ}$ (δ = 5 8 9 n m $, \forall \beta / - \nu ,$ c = 5 0 5 m g / 1 0 0 m l)

[0137]

実施例75

2-(2-ll)ジニル)メチル 4-(4-il)アノフェニル)-6-il)チルー2-il) ソー1-[3-(ll)] フェニル] -1, 2, 3, 4-fl) アンドロー5-ll リミジンカルボキシラート

0.4m1の乾燥ジメチルホルムアミド中の実施例 1.1 の化合物 4.0.1mg (0.1 mm o 1) 溶液に、4.8.6mg (0.3mm o 1) の N , N- カルボニルジイミダゾールを加える。この反応混合物を 1 時間放置した後、この反応混合物を水で希釈し、次に、ジクロロメタンで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を真空下で蒸発して除去する。この残渣に、0.5m1 の (2- ピリジニル)メタノールを加える。この反応混合物を約 1.00 で 0 時間撹拌する。冷却後、反応混合物を分取 1.00 ので 0 時間撹拌する。冷却後、反応混合物を分取 0 の 0 の 0 で 0 時間撹拌する。冷却後、反応混合物を分取 0 の

収量: 1 7 mg (理論収量の34.5%)

 $MS (EI) : m/z = 493 (M+H)^{+}$

¹ H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.1 (d, 3H); 5.15 (dd, 2H); 5.45 (d, 1H); 7.05 (d, 1H); 7.3 (dd, 1H); 7.5-7.85 (m, 9H); 8.35 (d, 1H); 8.5 (d, 2H) ppm.

[0138]

実施例76

2-(3-llu) ジニル)エチル 4-(4-ilu) フェニル)-6-ilu チルー2ーオキソー1-[3-(llu)] フェニル] -1, 2, 3, 4-flu トラヒドロー5ーlu ミジンカルボキシラート

【化55】

0.57mlの乾燥ジメチルホルムアミド中の実施例11の化合物60.2mg(0.15mmol)溶液に、72.9mg(0.45mmol)のN,Nーカルボニルジイミダゾールを加える。この反応混合物を1時間放置した後、この反応混合物を水で希釈し、次に、酢酸エチルで抽出する。硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を真空下で蒸発させ

10

20

30

40

て除去する。この残渣に、185 mg(1.5 mmo 1)の2-(3-ll) ジル)エタノールおよび $20 \mu 1$ (0.27 mmo 1)のトリエチルアミンを加える。反応混合物を 100 ll で 1 時間撹拌する。次いで、この反応混合物を 100 ll の 100

収量: 4 4 m g (理論収量の57.9%)

LC-MS (E1、方法5): m/z = 507 (M+H) + 、R_t = 3.19分

[0139]

実施例77

4-(4-シアノフェニル)-3,6-ジメチル-2-オキソー1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボン酸【化56】

10

20

30

40

4.1g(9.25mmol)の実施例14を100mlのエタノールに溶解する。この溶液に、水に溶解した水酸化カリウム(25重量%)溶液6.2ml(27.6mmol)を加える。反応混合物を室温で18時間放置する。次いで、更に、水に溶解した水酸化カリウム(25重量%)溶液12.4ml(55.2mmol)を加え、反応混合物を2時間撹拌する。この反応混合物を水で希釈し、酢酸エチルで3回抽出する。水相を1N塩酸で酸性にし、次いで、酢酸エチルで抽出する。この最後の抽出物を硫酸マグネシウムで乾燥し、真空下で蒸発させる。残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用い、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 1.5g (理論収量の39%)

 $MS (EI) : m/z = 416 (M+H)^{+}$

 1 H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.0 (s, 3H); 2.8 (s, 3H); 5.5 (d, 1H); 7.6-7.8 (m, 6H); 7.9(d, 2H); 12.6 (s, 1H) ppm.

[0140]

実施例76の手順に準じて、次の化合物を製造する。

12 1 5					
実施例	構造	出発原料	収量	R.[分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
78	ÇN 	実施例11;	56.9	3.45 (5)	493
		3ーピリジニルメタノール			
	9				
	NH				
	H ₃ C N O				
	CF ₃				
79	ÇN	実施例11;	61.1	3.38 (5)	459
		2-ヒドロキシアセトアミドリ		ļ. 	
	9				
	H ₂ N NH				
	O H³C NO				
	CF ₃				
80	ÇN	実施例11;	80.9	3.5 (5)	487
		2-ヒドロキシエチルー			
	CH₃ O	(メチル) ホルムアミド			
	H NH NH				
	Ü H³C N O				
	CF ₃				
81	CN I	実施例11;	56.2	3.44 (5)	487
		2ーヒドロキシ			
	40 H . I	エチルアセトアミド			
	H3C NH				
	H ₃ C N O				
					- Control of the Cont
	CF ₃				Appendiction of the state of th
				L	

[2] 4		Y	,		
実施例	構造	出発原料	収量	R. [分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
82	ÇN	実施例11;	45.8	2.87 (5)	496
		(1ーメチルー1Hー			
	ÇH ₃ Р	イミダゾールー5ーイル)			
	NH YOUNG	メタノールリ			
	N-" H ₃ C N O				3
	CF ₃				ļ.
83	ÇN	実施例11;	60.6	3.7 (5)	496
		2-(1H-ピラゾール			
	N O	-1-イル)エタノール			
	NN NH NH				
	H ₃ C N O				
0.4	CF ₃	chadde bed in a	(2.1	2.40 (5)	497
84	CN	実施例11;	67.1	3.48 (5)	497
		2-(1H-1, 2, 4			
		ートリアゾールー 1 ーイル) エタノール ^り			
	O VIII	エタノール・			
	H ₃ C N O				
	CF ₃	· A			
85	CN L	実施例11;	56.1	3.98 (5)	488
		2ーヒドロキシエチル			
		アセタート			
	ON NH	(2-hydroxyethyl acetate)			
	C H³C N O				
	ĊH ₃				
	CF ₃		}		
L			L	1	

表 1 5					
実施例	構造	出発原料	収量	R. [分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	{M+H *
86	ÇN 	実施例11;	34.6	2.9 (5)	502
		2ー(ジメチルアミノ)ー2ー			
	CH, O	メチルー1ープロパノール			
	H ₃ C N NH				
	H ₃ C CH ₃ H ₃ C N				
	CF ₃				
87	CN	実施例11;	54.8	2.86 (5)	487
		3ー(ジメチルアミノ)			
		プロパノール			
	H ² C-N O NH				
	CH ₃ H ₃ C N				
	CF ₃				
88	ÇN	実施例11;	56.2	2.86 (5)	500
		2ー(1ーピロリジニル)			
		エタノール			
	O NH				
	H ₃ C N O				
	CF ₃				
89	CN I	実施例77;	58.9	3.36 (5)	522
		2ー(3ーピリジニル)			
		エタノール	1		
	N CH ₃				
	H³C NO				
	CF ₃				
		L		L	L

【衣」り	•				
実施例	構造	出発原料	収量	R, [分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
90	ÇN	実施例77;	61.9	3.64 (5)	507
		(3ーピリジニル)メタノール			
	O N-CH ₃				
	H³C N O				
	CF ₃	•			
91	CN	実施例77;	53.6	3.54 (5)	473
		2-ヒドロキシアセトアミドリ			
	٩				
	H ₂ N O CH ₃				
	Ö H₃C NOO				
	CF ₃				
92	ÇN	実施例77;	54.6	3.68 (5)	501
72		2ーヒドロキシエチルー			
		(メチル)ホルムアミド			
	CH ₃ CH ₃	(1)10/4/1021			
	H ₃ C N O	-			
	CF ₃				
93	ÇN	実施例77;	66.6	3.59 (5)	501
		2ーヒドロキシ			
	н 9 🗡	エチルアセトアミド			
	H3C N O N CH3				
	H ₃ C NO				
	CF ₃				-
	U1 3				
			L	<u> </u>	<u>. </u>

表 1 7				,	
実施例	構造	出発原料	収量	R, [分]	質量分析
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺
94	CN I	実施例77;	34.0	3.02 (5)	510
		(1 - メチル - 1 H -			
	н,с Р	イミダゾールー5ーイル)			
	N CH ₃	メタノールリ			
	N H ₃ C N N O				
					•
	°CF ₃		<u></u>	201(6)	610
95	CN	実施例77 ;	61.5	3.91 (5)	510
		2-(1H-ピラゾール			
		ー 1 ーイル)エタノール	and the second s		
	N-N-CH ³				
	H ₃ C N O				
	CF ₃				
96	ÇN	実施例77;	71.8	3.64 (5)	511
		2-(1H-1, 2, 4)			
		ートリアゾールー1ーイル)			
	N-N-O- N-CH3	エタノールリ			
	H³C N NO				
	CF ₃				
97	CN	実施例77 ;	53.2	4.12 (5)	502
71		2ーヒドロキシエチル			
		アセタート			
	CONOLINATIONS CH.	/ = / - 8			
	H ₃ C N O				
	CF ₃				

【表 1 8	1					
実施例	構造	出発原料	収量	R. [分]	質量分析	
番号			[%]	(方法)	[M+H] ⁺	
98	ÇN	実施例77;	25.9	3.02 (5)	516	
		2ー(ジメチルアミノ)				
	ÇH₃ Ω	-2-メチルー1				
	H ₃ C-N O N-CH ₃	ープロパノール				
	H ₃ C CH ₃ H ₃ C N O		İ			10
	CF ₃					
99	ÇN	実施例77;	54.6	2.98 (5)	502	
		3ー(ジメチルアミノ)				
		プロパノール	<u> </u>			
	H ₃ C N CH ₃					
	ĊH₃ H₃C NN NO					
						20
	CF ₃					
			}			
100	CN	実施例77;	55.9	2.98 (5)	514	
		2ー(1ーピロリジニル)				
	CN_OLIN_CH3	エタノール				
	H ₃ C N O					
						30
	CF ₃				-	
101	CN	実施例77;	67.1	3.91 (5)	507	
		(2ーピリジニル)メタノール				
	N CH3					
	H ₃ C N O					
						40
	CF ₃					40

 $^{\rm I}$) この場合、使用されるアルコールは固体であり、反応は 0 . 4 m 1 の 0 M F の存在下でおこなわれる。

[0141]

実施例102

エチル 4-(4-シアノフェニル)-1-(3,5-ジクロロフェニル)-6-メチル-2-オキソ-1,2,3,4-テトラヒドロ-5-ピリミジンカルボキシラート

20

30

アルゴン下で、30.8 mg(0.15 mmol)のN-(3,5-ジクロロフェニル)尿素を0.5 mlのジオキサン中の39.3 mg(0.3 mmol)の4ーホルミルベンゾニトリル、39 mg(0.3 mmol)のエチル 3ーオキソブタノアートおよび90 mgのトリメチルシリルポリホスファート(trimethylsilylpolyphosphate)とともに、80℃で4時間撹拌する。少量のDMSOを添加した後、この反応混合物を濾過し、次に、分取HPLC(カラム:Agilent Zorbax Extend C18 20 mm×50 mm、5 μ m;溶媒A:アセトニトリル、溶媒B:水+0.1%濃アンモニア水;グラジエント:0分 10%A、2分 10%A、6分 90%A、7分 90%A、7.1分 10%A、8分 10%A;流速 25 ml/分;波長:220 nm;注入量:約500 μ l;注入数:1)によって精製する。生成物を含んでいるフラクションを集め、真空下で濃縮する。

収量: 38.1 mg (理論収量の59%)

LC-MS (EI、方法7): m/z = 431 (M+H) + 、R_t = 4.14分

[0142]

実施例103

【化58】

40

50

 $30.6 \,\mathrm{mg}\,(0.15 \,\mathrm{mmol})\,$ のN-[3-(トリフルオロメチル)フェニル] 尿素を、 $0.5 \,\mathrm{ml}\,$ のジオキサンと $0.1 \,\mathrm{ml}\,$ のDMF中の $45.3 \,\mathrm{mg}\,$ ($0.3 \,\mathrm{mmol}\,$) の3-ニトロベンズアルデヒド、 $39 \,\mathrm{mg}\,$ ($0.3 \,\mathrm{mmol}\,$) のxチル 3-オキソブタノアートおよび $90 \,\mathrm{mg}\,$ のポリリン酸エチルエステル [Cavaetal., J.Org. Chem. 34, 2665(1969) の手順に従って新たに調製された] とともに、 $80 \,\mathrm{Col}\, 8$ 時間振とうする。 $200 \,\mathrm{\mul}\, 1$ のDMFを添加した後、この反応混合物を濾過し、分取HPLC(カラム:Nucleosil 100-5 C18 Naut

ilus 20mm×50mm、5 μ m;溶媒A:アセトニトリル、溶媒B:水+0.1 % ギ酸; グラジエント: 0分 10% A、2分 10% A、6分 90% A、7分 90 % A、7. 1分 10% A、8分 10% A;流速 25 m l/分;波長:220 n m; 注入量:約800μ1;注入数:1)によって精製する。生成物を含んでいるフラクショ ンを集め、真空下で濃縮する。

収量: 3 4 m g (理論収量の50.4%)

LC-MS (EI、方法6): m/z = 450 (M+H) + 、R_t = 3.94分

[0143]

実施例102の手順に準じて、次の化合物を製造する。

【表 1 9 】

実施例 番号	構造	出発原料	収量 [%]	R ₁ [分] (方法)	質量分析 [M+H] ⁺	
104	CH ₃ CH ₃ NH NH NO ₂	N-(3-ニトロフェニル)尿素; 4-クロロベンズアルデヒド; エチル 3-オキソブタノアート	70. 5	3.65 (6)	417	
105	CH ₃ NO ₂ NH H ₃ C NO ₂	N-(3-ニトロフェニル) 尿素; 3-ニトロベンズアルデヒド; エチル 3-オキソプタノアート	81.3	3.61 (6)	427	
106	CH ₃ NH NH NO ₂	N- (3-ニトロフェニル) 尿素; 4-フルオロベンズアルデヒド; エチル 3-オキソプタノアート		3. 63 (6)	400	
107	CH ₃ O NH NO ₂	N-(3-ニトロフェニル) 尿素; 4-ブロモベンズアルデヒド; エチル 3-オキソブタノアート	69. 5	4. 02 (5)	461	

実施例108

 $4-(4-\hat{>}P)$ フェニル)-6-メチル-2-オキソ-1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロピリミジン-5-カルボン酸 2-シアノエチルエステル

【化59】

$$NC$$
 O
 NH
 H_3C
 CF_3

9.87g(48.3 m m o l)のN - [3 - (トリフルオロメチル)フェニル] 尿素、12.68g(96.68 m m o l)の4 - シアノベンズアルデヒド、15g(96.68 m m o l)の(2 - シアノエチル) 3 - オキソブタノアート((2-cyanoethyl) 3-ox obutanoate)および37.5 gのポリリン酸エチルエステルを250 m lのTHF中で懸濁させる。この混合物を還流下で18時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用い、シリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 25g (理論収量の100%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.1 (s, 3H); 2.8 (m, 2H); 4.2 (m, 2H); 5.4 (d, 1 H); 7.6 (m, 4H); 7.7 (m, 2H); 7.9 (m, 2H); 8.5 (d, 1H) ppm.

[0145]

実施例109

4-(4-)アノフェニル)-6-メチル-2-オキソ-1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロピリミジン-5-カルボニトリル

0.609g(1.52mmol)の実施例70を60mlのTHFに溶解し、1.24g(12.93mmol)の(メトキシカルボニルスルファモイル)ートリエチルアンモニウムーNーベタイン((methoxycarbonylsulfamoyl)-triethylammonium-N-betaine)を加える。反応混合物を室温で1時間撹拌し、溶媒を真空下で除去し、次いで、残渣を溶出剤としてジクロロメタン/メタノール混合液を用いたシリカによるカラムクロマトグラフ

20

30

ィーによって精製する。

収量: 2 4 9 mg (理論収量の 4 3 %)

¹ H-NMR (300 MHz, DMSO-d₆): δ = 1.8 (s, 3H); 5.4 (d, 1H); 7.7 (m, 4H); 7.8 (m, 2H); 8.0 (m, 2H), 8.4 (d, 1H) ppm.

[0146]

実施例110

 $x \in \mathbb{R}$ $x \in \mathbb{R}$

10

20

40

50

【化61】

H₃C NH H₃C NCF₃

7. 8 4 g (3 8. 4 m m o 1) の N - [3 - (トリフルオロメチル) フェニル] 尿素、5. 8 1 g (3 8. 4 m m o 1) の 4 - ニトロベンズアルデヒド、5. 0 g (3 8. 4 m m o 1) のエチル 3 - オキソブタノアートおよび 1 5 g のポリリン酸エチルエステルを 1 0 0 m l の T H F 中で懸濁させる。この混合物を還流下で 1 8 時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてトルエン/酢酸エチルを用いたシリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 8. 75g (理論収量の51%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMS0-d₆): δ = 1.1 (t, 3H); 2.1 (s, 3H); 4.0 (m, 2H); 5.4 (d, 1 H); 7.5-7.8 (m, 6H); 8.3 (m, 2H); 8.5 (d, 1H) ppm.

[0147]

実施例111

5-アセチル-6-メチル-4-(4-ニトロフェニル)-2-オキソ-1-[3-(トリフルオロメチル)フェニル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロピリミジン

【化62】

0.407g(2.0mmol)のN-[3-(トリフルオロメチル)フェニル] 尿素、<math>0.302g(2.0mmol)の4-ニトロベンズアルデヒド、<math>0.2g(2.0mmol)

mol)の2,4-ペンタンジオンおよび0.4gのポリリン酸エチルエステルを20mlのTHF中で懸濁させる。この混合物を還流下で18時間撹拌する。室温まで冷却した後、溶媒を真空下で除去し、残渣を溶出剤としてシクロヘキサン/酢酸エチルを用いたシリカによるカラムクロマトグラフィーによって精製する。

収量: 0. 302g (理論収量の36%)

¹ H-NMR (200 MHz, DMSO-d₆): δ = 2.0 (s, 3H); 2.2 (s, 3H); 5.5 (d, 1H); 7.5-7.8 (m, 6H); 8.3 (m, 2H); 8.5 (d, 1H) ppm.

[0148]

C. 医薬組成物に関する適切な使用例

本発明化合物は、次のように医薬製剤に変換することができる。

錠剤

組成

実施例1の化合物 100mg、乳糖(一水和物) 50mg、トウモロコシ澱粉(天然)50mg、ポリビニルピロリドン(PVP25)(BASF, Ludwigshafen, Germany)10mgおよびステアリン酸マグネシウム2mg。

錠剤重量 212mg、直径 8mm、曲率半径 12mm。

製 造

活性成分、乳糖および澱粉の混合物を、水に溶かした5%PVP溶液(m/m)で顆粒化する。顆粒を、乾燥し、次いで、5分間、ステアリン酸マグネシウムと混合する。この混合物を、慣用の錠剤圧縮機で、成型する(錠剤のフォーマット:上記参照)。適用される成型力(moulding force)は、標準的には15kNである。

[0149]

経口投与用懸濁液

組成

実施例1の化合物1000mg、エタノール(96%)1000mg、ロジゲル(Rhodigel(キサンタンゴム(FMC、ペンシルバニア、USA))400mgおよび水99g。

本発明による化合物 1 回分の投与量 1 0 0 m g は、 1 0 m l の経口用懸濁液によって提供される。

製 造

ロジゲルをエタノール中で懸濁し、そして、活性成分を懸濁液に加える。水を攪拌しながら加える。ロジゲルが完全に膨潤する(swelling)まで、撹拌を約6時間続ける。

10

20

INTERIATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No

	IN LEGATIONAL SEAROI		PCT/EP 03		
A CLASSII IPC 7		01/12 C07D40 17/04 A61K31	3/08 C07D /513 A61K	403/12 31/5377	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national class	effication and IPC			
	SEARCHED Cumentation searched (Classification system followed by classification system followed by classifi	hatlan ayash shi)			
IPC 7	CO7D A61K	Calon symbols)			
Documental	ion searched other than minimum documentation to the extent if	nal such documents are inc	luded in the fields so	earched ,	
	ata base consulted during the International search (name of data ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Da		al, search terms used	0	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the	e relevant passages		Relevant to claim No.	
Х	FRECHET J M J ET AL: "A Combin Approach to Recognition of Chir Preparation of Highly Enantiose Aryl-Dihydropyrimidine Selector	rality: elective		1-3,6, 9-11,14, 15	
	Chiral HPLC" JOURNAL OF COMBINATORIAL CHEMIS AMERICAN CHEMICAL SOCIETY, WASH vol. 1, no. 1, 1999, pages 105- XP002267474 ISSN: 1520-4766 Scheme 1, entry 27 of table 1, page 110, column 2, paragraph 2	HINGTON, US, -112,			
A	EP 0 528 633 A (ICI PLC) 24 February 1993 (1993-02-24) page 2, line 1 - line 18; claim			1–21	
		-/			
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent famil	y members are listed	in annex	
* Special categories of cited documents: *A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance (the considered to be of particular relevance). *E earlier document but published on or after the international filing date. *L' document which may throw doubts on priority claim(e) or which is clied to establish the publication date of another clistion or other special reason (as specified). *O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. *P' document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the explication but clied to understand the principle or theory underlying the client of the invention of cannot be considered novel or carnot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents combined with one or more other such documents combined with the explication but clied to understand the principle of theory interprinciple or theory underlying the client of understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option but clied to understand the principle of the option					
Date of the actual completion of the international search 21 January 2004 Date of mailing of the international search report 12/02/2004					
	natting address of the ISA	Authorized office			
	European Patent Office, P. B. 5616 Patenthan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 540-2040, Tx. 51 651 epo nl, Fac (+31-70) 340-3016	Hanisc			

Form PCTASA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No
PCT/EP 03/09525

WO 01 37837 A (SMITHKLINE BEECHAM CORP; UNDERNOOD DAVID C (US); ADANS JERRY L (US) 31 May 2001 (2001-05-31) page 16, line 24 -page 18, line 23; claims 1,12; examples 13,14 US 5 532 366 A (WARNER PETER ET AL) 2 July 1996 (1996-07-02) column 1, line 4 - line 31; claim 1	Polovort to claim No
;UNDERWOOD DAVID C (US); ADANS JERRY L (US) 31 May 2001 (2001-05-31) page 16, line 24 -page 18, line 23; claims 1,12; examples 13,14 US 5 532 366 A (WARNER PETER ET AL) 2 July 1995 (1996-07-02)	Rejevant to Claim No.
2 July 1996 (1996-07-02)	1-21
	1-21

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/EP 03/09525

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This International Search Report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X Claims Nos.: Decause they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: See FURTHER INFORMATION sheet PCT/ISA/210
2. Ctaims Nos.: because they relate to parts of the International Application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful International Search can be carried out, spedifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third centences of Fulls 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This international Searching Authority found multiple Inventions in this international application, as follows:
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international Search Report covers all searchable claims.
As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this International Search Report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International Application No. PCT/EP 03 D9525 FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210 Continuation of Box I.1 Although claim 21 is directed to a method of treatment of the human/animal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition. Continuation of Box I.1 Rule 39.1(1v) PCT - Method for treatment of the human or animal body by therapy

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internation Application No
PCT/EP 03/09525

Patent document cited in search report		Publication date		Palent family member(s)	Publication date
EP 0528633	A	24-02-1993	AT	197043 T	15-11-2000
			ΑU	658426 B2	13-04-1995
			ΑÜ	2101692 A	18-02-1993
			CA	2076226 A1	16-02-1993
			CZ	9202517 A3	17-02-1993
			DE	69231513 D1	23-11-2000
			DE	69231513 T2	01-03-2001
			EP	0528633 A1	24-02-1993
			FI	923661 A	16-02-1993
			HU	61732 A2	01-03-1993
			IE	922586 A1	24-02-1993
			JP	5286946 A	02-11-1993
			MX	9204712 AI	01-06-1993
			NO	923197 A	16-02-1993
			NZ	243950 A	26-05-1995
			US	5254558 A	19-10-1993
			ZA	9206147 A	28-04-1993
			ZW	13292 A1	05-05-1993
WO 0137837	A	31-05-2001	AU	1626001 A	04-06-2001
			EP	1248624 A1	16-10-2002
			JP	2003517471 T	27-05-2003
			MO	0137837 A1	31-05-2001
US 5532366	A	02-07-1996	AT	171191 T	15-10-1998
			υA	669545 B2	13-06-1996
-			AU	4507893 A	31-01-1994
			CA	2139421 A1	20-01-1994
			DE	69321121 D1	22-10-1998
			DE	69321121 T2	04-03-1999
			EP	0649432 A1	26-04-1995
			FΙ	946202 A	26-01-1995
			MO	9401455 A1	20-01-1994
			HU	68543 A2	28-06-1995
			JP	7508748 T	28-09-1995
			NO	945091 A	16-02-1995

7471	ノの砂に						
(51) Int.Cl.			FΙ			テーマ	7コード (参考)
A 6 1 P	9/04	(2006.01)	A 6 1 P	9/04			
A 6 1 P	9/10	(2006.01)	A 6 1 P	9/10			
A 6 1 P	11/00	(2006.01)	A 6 1 P	11/00			
A 6 1 P	29/00	(2006.01)	A 6 1 P	29/00			
A 6 1 P	43/00	(2006.01)	A 6 1 P	43/00	1 1 1		
C O 7 D	401/04	(2006.01)	C 0 7 D	401/04			
C O 7 D	401/06	(2006.01)	C 0 7 D	401/06			
C O 7 D	401/12	(2006.01)	C 0 7 D	401/12			
C O 7 D	403/06	(2006.01)	C 0 7 D	403/06			
C O 7 D	403/12	(2006.01)	C 0 7 D	403/12		;	
C O 7 D	405/12	(2006.01)	C 0 7 D	405/12			
C O 7 D	413/04	(2006.01)	C 0 7 D	413/04			
C 0 7 D	417/04	(2006.01)	C 0 7 D	417/04			
			C 0 7 M	7:00			
(81)指定国	AF	P(GH,GM,KE,LS,M	W,MZ,SD,SL,SZ,T	Z,UG,ZM,	ZW),EA(AM,AZ,E	BY,KG,KZ,MD,R	U,TJ,TM),EP(AT,
BE, BG, CH, CY	,CZ,DE,DK,E	EE,ES,FI,FR,GB,	GR,HU,IE,IT,LU,	AC,NL,PT	,RO,SE,SI,SK,T	R),OA(BF,BJ,	CF,CG,CI,CM,GA,
GN,GQ,GW,ML	,MR,NE,SN,T	ΓD,TG),AE,AG,AL	,,AM,AT,AU,AZ,BA	BB,BG,B	R,BY,BZ,CA,CH,	CN,CO,CR,CU,	CZ,DE,DK,DM,DZ,
EC, EE, ES, FI	,GB,GD,GE,G	GH,GM,HR,HU,ID,	IL, IN, IS, JP, KE, I	KG,KP,KR	,KZ,LC,LK,LR,I	.S,LT,LU,LV,M	A,MD,MG,MK,MN,M
W,MX,MZ,NI,	NO,NZ,OM,PO	G,PH,PL,PT,RO,R	U,SC,SD,SE,SG,SI	(,SL,SY,	TJ,TM,TN,TR,TI	`,TZ,UA,UG,US	,UZ,VC,VN,YU,ZA
, ZM , ZW							
(74)代理人	100083356						
	弁理士 柴						
(72)発明者		ニーレンーヘルト					
	ドイツ連邦	八八四三十二 4	0789モンハイ	、ム、クラ	ライレーヴァル	ドフーシュトラ	ラーセ23番
(72) 癸田老	フォルクハ	カルト・ミンージ	ャン・リ				

- (7
- (7
- (72)発明者 フォルクハルト・ミンージャン・リ ドイツ連邦共和国デーー42553フェルベルト、イム・ヴィーゼングルント40番
- (72)発明者 ウルリッヒ・ローゼントレター ドイツ連邦共和国デーー42349ヴッパータール、オーベレ・ルーテンベック6番
- (72)発明者 カールーハインツ・シュレンマー ドイツ連邦共和国デーー42113ヴッパータール、ヴィルトシュタイヒ22アー番
- (72)発明者 スヴェン・アラーハイリゲン ドイツ連邦共和国デーー45259エッセン、ベックムスフェルト4番
- (72)発明者 ライラ・テラン ドイツ連邦共和国デーー42115ヴッパータール、ラーベンヴェーク42番
- (72)発明者 ラース・ベルファッカー ドイツ連邦共和国デーー46047オーバーハウゼン、ヴァルターーフレックスーシュトラーセ2 9番
- (72)発明者 イェルク・ケルデニッヒ ドイツ連邦共和国デーー42113ヴッパータール、ダマシュケヴェーク49番
- (72)発明者 メアリー・エフ・フィッツジェラルド 英国オーエックス5・1キュービー、オックスフォードシャー、ヤーントン、キャッシントン・ロ ード、ペイターノスター・コート2番
- (72)発明者 ケビン・ナッシュ 英国シーエム23・3エスエイチ、ハートフォードシャー、ビショップス・ストートフォード、ポ ートランド・プレイス7番

(72)発明者 バルバラ・アルブレヒト

ドイツ連邦共和国デーー42489ヴュルフラート、ハイデシュトラーセ9番

(72)発明者 ディルク・モイラー

ドイツ連邦共和国デーー50259プルハイム、プラタネンヴェーク1アー番

F ターム(参考) 4C063 AA01 BB03 BB04 BB08 CC29 CC41 CC58 CC62 CC75 DD04

DD12 DD25 DD29 EEO1

4C086 AA01 AA02 AA03 AA04 BC42 BC60 BC71 BC73 BC84 GA02

GA07 GA08 GA09 GA10 GA12 GA16 MA01 MA04 MA05 MA13

MA17 MA23 MA28 MA31 MA35 MA37 MA41 MA43 MA44 MA52

MA55 MA56 MA59 MA63 MA66 NA14 ZA36 ZA59 ZB11 ZC20